This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

[®]公開特許公報(A)

昭59-97501

	識別記号	庁内整理番号 7918-4G	❸公開 昭和59年(1984)6月5日
B 01 J 23/44 C 01 C 1/04 C 07 C 29/15 31/04		7624—4G 6953—4G 7457—4H 7457—4H	発明の数 1 審査請求 未請求
			(全 45 頁)

図水素に富んだ気体を製造する方法

②特 願 昭58-179530

②出 願 昭58(1983)9月29日

優先権主張 Ø1982年9月30日 Ø米国(US)

30430147

⑦発明者 ロナルド・エム・ヘック アメリカ合衆国ニュージヤージ イ州08825フレンチタウン・ボ

ヅクス42アールディーナンパー

ゆ発 明 者 ポール・フラナガン

アメリカ合衆国マサチユセツツ 州01532ノースポロ・デビスス トリート243

①出 願 人 エンゲルハード・コーポレーション

アメリカ合衆国ニユージヤージ イ州08830イセリン・ウッドア ベニユーサウス70

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

最終頁に続く

明 組 書

1 [発明の名称]

水素に富んだ気体を製造する方法

2 [特許請求の範囲]

1. 皮化水素質原料、H₂ Oおよび酸素含有酸化 削減体を含有する人口旋を少なくとも砂炭化水素 質原料の接触酸化を開始するのに充分な高さの予 鎖加熱温度に予輸加熱し、そして酸予備加熱した 入口旋を第一の触媒区域(2 4 a)中に将入して その中で接触部分的酸化を行うことにより水素に 富んだ気体を製造する方法において、

(a) 第一の無效区域(24a)がその中に伸びている複数の気体液道路を有しそしてその中に分散されている触媒有効素のパラジウムおよび白金盤效成分を有する一体化物体(27)を含むし、 該第一の触媒区域(24a)中に将入する炭化水 表質原料、H。〇および酸素の燥を破入自流中で 少なくとも約0、5のH。〇対Cの比および少な くとも約0、2の〇。対Cの比を保つが該原料の 全ての炭米をCO。に酸化させるのに必要な化学 議論的量の酸素より少ないように調節し、

(b) 被第一の触媒区域(24a)中の予備加热した人口流を被一体化物(27)上で減パラジウムがよび自命触媒成分と接触させてその中で少なくとも充分最の減敗化水素原料の接触酸化を開始させて、減額一の触媒区域(24a)中で未酸化のC。もしくは存在しているな影響により高級な炭化水素をCa以下の炭化水素を高いより高級な炭化物体(27)の少なくとも充分高いよっなくとも充分高いようなくとも充分高いようなくとも充分によりで減るのに少なくとも充分高いようなくとも充分によりでは減入口流の免火温度より少なくとも約121で高く、それにより主として水素、炭解質の触媒区域流出物を生成し、そして

(c) 第一の触収区域流出物を水素に富んだ気体 として取り出す。

ことを特徴とする方法。

2. さらに炭化水素質原料が皮化水素原料であ

3. さらに破跡一の触媒区域(24a)が破一体化物体上に担持されている耐火性酸化金属単体層上に広がっているパラジウム、白金および、任意にロジウム触媒成分を含有することを特徴とする特許請求の範囲第1または2項に記載の方法。

4. さらに毎時1般被容量当たり少なくとも100,000容量の容量速度を該第一の触媒区域(24a)中で保つことを特徴とする特許請求の被明第3項記載の方法。

5. さらに政第一の触ば区域(24a)中に退入する以化水素質原料、H2 Oおよび酸素の量をその中で約0.5~5のH2 O対C比および約0.2~0.8のO2 対C比を与えるように副節することを特徴とする特許胡求の範囲第1または2項

に記載の方法。

6. さらに越方法をほぼ大気圧から142kg/ cm² までの圧力において実施することを特徴と する特許訪求の範囲第1または2項に記載の方 法。

7. さらに該第一の触媒区域流出物を高温に保ちながら該第一の触媒区域(24 a)から白金族金属水瓶気リホーミング触媒(31)を中に合有している第二の触媒区域(24 b)中で該水無気リホーミング触媒(31)と接触させて該第一の触媒区域流出物中の溴化水素類をH。Oと反応させてそこから水果および炭素酸化物類を生成させ、そして減第二の触媒区域(24 b)の流出物を水素に高んだ気体として取り出すことを特徴とする特許額水の範囲第1または2項に記載の方法。

8. さらに 毎時1 触媒容量当たり少なくとも 1 0 0. 00 0 容量の容量速度を誘第一の触媒区域 (24 a) 中で保ち、そして毎時1触媒容量当た

り約2,000~20,000容量必要を 該第二の触媒区域(24b)中で保つことを特徴 とする特許請求の範囲第7項配載の方法。

9. さらに越方法をほぼ大気圧の圧力から142 k8/cm, までの圧力において支施することを 特徴とする特許請求の範囲第8項記載の方法。

10. さらには酸化剤気体が酸素に富んでいる空気を含みそしてそこでは第一の触媒区域(24a)中に導入する原料、H2Oおよび酸素の量を 酸入口流中で約0.5~5のH2O対C比対よび約0.35~0.65の02対C比を維持するように関節し、そして被第二の触媒区域(24b)の 破流出物が冷却された合成気体を含み、 融冷却された合成気体を含み、 融冷却された合成気体をの一般化皮素を出よびH2Oを減合域気体から除去し、 破合成気体をアンモニア合成過程(286、290、292、298)中に通して水溝を磨潔とアンモニア合成触媒 上でアンモニア合成条件において反応させ、そし

てアンモニアを破アンモニア会成過程から生成物 として取り出すことを特徴とする特許請求の範囲 第2項記載の方法。

11. さらに狭皮化水楽質原料が皮化水素質料であり、人口底(240)中の空気を少なくども約33容量%の、射適には約33~50容量%の酸素まで富化し、そして予備加熱温度が約427~760℃であることを特徴とする特許請求の範囲第10項記載の方法。

12. さらに破第一の触媒区域(24a)中に積入する原料、H2O、空気および酸素の最を減入口流(240)中で約1~4のH2O対C比および約0.5~0.6のO。対C比を与えるように調節し、そして減力法を高圧で実施することを特徴とする特許初求の範囲第11項記載の方法。

13. さらに破第一の触媒区域(242a)を約 954~1316℃の個度に保ち、そして破第一 の触媒区域流出物を破第二の触媒区域(242 b) 中に実質的に同一の個度で導入することを特 政とする特許的求の範囲第11項配表の方法。
14. さらに被除化剂気体が酸潔を含有しそして 被第一の触媒区域(142a)中に導入する原料、H2Oおよび酸素の遺を被入口液(136) 中で約0.5~3のH2O対C比較よび約0.3 5~0.65の0。対C比を維持するように顕節 し、そして被第二の触媒区域の談液出物が合成気体を含有し、缺合成気体を冷却しそして硫黄合 化合物類およびH2Oを缺合成気体から除去し、 缺合成気体をメタノール合成過程(148、15 0.154、156、180、166)中に通し て水業を炭素酸化物類とメタノール合成触媒上で メタノール合成条件において反応させ、そしてメ タノールを減メタノール合成過程から生成物として 取り出すことを特徴とする特許額求の範囲第2

15. さらに減炭化水素質原料が炭化水素原料であり、そして予備加熱温度が約472~780℃であることを特徴とする特許請求の範囲第14項

相記載の方法。

16. さらに被係一の触媒区域(142a)中に 導入する原料、H2Oおよび酸素の量を被入口院 (136)中で約1~2.5のH2O対C比およ び約0.5~0.6のO2対C比を維持するよう に調節し、そして被方法を高圧で実施することを 特徴とする特許請求の範囲第15項記載の方

記載の方法。

17. さらに破第一の触媒区域を約954~13 16℃の温度に保ち、そして破第一の触媒区域流 出物を破第二の触媒区域中に実質的に同一の温度 で選入することを特徴とする特許請求の範囲第1 5項記載の方法。

18. さらに該欺化木業質原料が石炭気化力法の 液体炭化水業調生物を含有し、そこでは石炭を水 振気および酸素と反応させて(i)メタン化して 合成の天然ガスを生成する気化剤合成気体、および(ii) 該液体炭化水素調生物を製造し、そし てここで該入口流を約649℃以下の温度に予備

加热し、そして該一体化物(27)の少なくとも 一部の温度は該人口流の発火温度より少なくとも 約139℃高いが約1,093℃以下であり、波 酸化削気体が酸素を含み、そして酸第一の触媒区 域中に導入する液体炭化水素欝生物、H₂ Oおよ び酸素の量を、減入口旋(378)中で約0.5 ~5のH2O対C比および約0.15~0.4の O。対C比を維持するように調節し、それにより 主としてメタン、水楽、一般化炭素、二酸化炭 案、H2 OおよびC2~C4 炭化水素類を含有す る第一の触媒区域流出物を生成し、そこで被流出 物を処理区域(384、342)に通して二酸化 炭濃および水をそれから除去し、このように処理 した第一の触媒区域臨出物を二次的合成気体とし て取り出し、そして破気化剤合成気体および設二 次的合成気体をメタン化区域(390)中でメタ ン化してそれから合成の天然ガスを与えることを 特徴とする特許請求の範囲第1項配載の方法。

19. さらに該第一の無機区域流出物を高温に保

ちながら終第一の触媒区域(380a)から中に 水蒸気リホーミング触媒を含有している第二の触 姓区域(380b)に適し、そして終第一の触媒 区域流出物を設第二の触媒区域(380b)中で 該水蒸気リホーミング触媒(31)と接触させて その中の误化水業類をH₂0と反応させてそれか ら水素および炭素酸化物類を生成し、そして該第二の触媒区域流出物を該流出物として該処理区域 (384、342)に送ることを特徴とする特許 苗東の範囲第18項記載の方法。

20. さらに予仰加熱温度が約427~649℃ であることを特徴とする特許請求の範囲第19項 記載の方法。

21. さらに該第一の触媒区域 (380a) を約760~1093℃の温度に保ち、そして該第一の触媒区域流出物を該第二の触媒区域 (380b) 中に実質的に同一の温度で導入することを特徴とする特許額求の範囲第19項記載の方法。

22. さらに鉄炭化水楽質原料が通常は気体の炭

特闘昭59- 97501(4)

化水器原料であり、故殿保護気体が殿葺を含有. し、そして破節一の陰媒区域 (442a) 中に啓· 入する原料、H, Oおよび酸変の量を放入口流中 で約0.5~5のH: O対C比および約0.4~ 約0.65の0,対C比を貸投するように網節 し、該第二の段媒区域 (442b) の流出物が水 米、一般化炭素および二酸化炭素を含有している 気体配合物を含み、そしてそれを二敵化炭素除去 区域(448)に送り、モニセ二酸化炭炎をモれ から分離し、分離した二酸化炭器を越入口流(4 40.) に人口遊が約5~20モル%の二酸化炭素 を含有するのに充分な量で再領瑕させ、そして越 第二の倍級区域 (442b) の二酸化炭素除去硫 出物を水散および炭素酸化物類を含有している合 成気体として得ることを特徴とする特許請求の競 開第2項記載の方法。

23. さらに水素および炭素酸化物類を含有する 融合成用気体を次化水素合成反応器(458)に 流しそこでCOおよびH2を反応させて異なる分 子敬の過常は液体の変化水変類を含む炭化水変類を生成し、生成した変化水変類を生成的および副生物液に分離し、そして生成した炭化水素物類の副生物液を越入口流(440)に越炭化水素原料の一部として所簡顯させ、そして炭化水素類の生成物液を取り出すことにより、融合成気体から通常は液体の炭化水素類を合成することを特徴とする特許額水の磁曲第22項配位の方法。

24. さらに予備加熱温度が約427~760℃ でありをして越方法を高圧で実施することを特徴 とする特許請求の感謝第23項紀数の方法。

25. さらに被第一の位鉄区域(442a)を約954~1316℃の温度に保ち、モレて減第一の位鉄区域近出物を被第二の位鉄区域(442b)中に実質的に同一の温度で導入することを特徴とする特許請求の範囲第23項記憶の方法。

26.第一の位は区域の金銭有効金銭銀が10~ 90重量%の、好適には25~75重量%のパラジウムおよび90~10重量%の、好適には75

~ 25 重量%の白金を含む特許額水の範囲第1または7 州に記載の方法。

27、第二の触媒区域の急煙有効金属類が90~10 収量%の、計適には80~60重量%の自金および10~90重量%の、計適には20~40重量%のロジウムを含む特許請求の範囲第26項記録の方法。

28. 第一の触媒区域の触媒有効金属類が80~ 40 取扱%のパラジウムおよび40~60 重量%の自金を含む特許請求の類関第26項記載の方法。

3 [免明の詳細な説明]

本免明は自動的熱リホーミング(auto thernal reforcing)およびそれの使用方法に関するものであり、より詳細には接触部分的酸化方法および任意に水流気リホーミング方法を用いて皮化水炭質原料、例えば皮化水炭原料から水炭合有気体を製造する自動的無的方法に関するものである。本意明は、水炭および穀炭を選択されたモル比で含有

しているアンモニア合成気体の製造およびアンモニア登造のためのその利用: 水素および炭素酸化物類を選択されたモル比で含有しているメタノール 製造のためのその利用: 気化剤(Basifier)である合成の天然ガスを製造するための石炭の気化から生じる石炭 誘導液体 炭化水素 副生物からの合成の天然ガスの製造: 並びに天然ガスまたはメタンの水素および 炭素酸化物類を含有している合成気体への転化および通常は液体の炭化水素類の合成用のためのその利用を包含している結束の方法における使用に良く適している。

水族気リホーミングは軽質炭化水素原料から水素を発生させるための良く知られた方法であり、 そしてそれは水森気および埃化水素原料の混合物 を沿当な触媒、脊通はニッケル、と接触させなが ら成配合物に熱を供給することにより火施する。 水森気リホーミング反応は下記の如く表わすこと ができる:

特開昭59-97501(6)

H : O + C x H y = C O + H : ここで下記の平衡が成り立つ傾向があり、

CO+H2 O = CO2 + H2

CO+3H, = CH4 + H2 O

その結果吸熱的である全体の反応は下記の如くま とめることができる:

H: O+CxHy=CO+CO;+H;

水煮気リホーミングは一般に、脱硫されそして窒素化合物類を除去するために処理されているパラフィン系ナフサおよび比較的軽質の原料に限定されている。その理由は比較的重質の皮化水素類の水洗気リホーミングの試みの難しさ並びに磁鼓および窒素化合物類による水洗気リホーミング触媒の改進のためである。従って、重質の原料を水洗気リホーミング用に適する水素に富んだ気体に転化するための提済的な方法が要次されていた。

炭化水素原料から水素を得るための他の公知の 力法は部分的酸化方法である。この方法では原料 を燃料に富んだ形態に保たれている酸化区域中に

接触自動的熱リホーミング」により証されている如く当技術で公知である。自動的熱リホーミングはそこでは、加えられた水療気の存在下における接触部分的酸化の利用と定義されており、それは同時に(接触部分的酸化を用いて)水療気リホーミングが得られるので水素収率を増加させるといわれている。減論文はニッケル触媒の粒状床の利用を開示しており、その中に水薬気、空気およびわれている。と燃料油を含む炭化水溶燃料供給物を射出して水素および炭素酸化物類を含有している気体を生成する。

ドイツの刊行物であるBrennstoff-Chemie 48、No.4、23資(1985)で、Von P.Schmulder はガソリンの自動的熱リホーミング用のバディシェ・アニリン・アンド・ソーダ・ファブリック(BASF)方法を記載している。 缺方法は第一の粒状化されたニッケル触媒区域を使用している。生成物気体の一部分は缺方法に再循環される。

水热気リホーミング区域の炭化水素原料上向き

駅料の一部分だけが酸化されるようにして加えられる。部分的酸化反応は下記の如く表わすことができる:

C x H y + O 2 = C O + H 2

水蒸気を部分的酸化反応容器中に射出して原料 および部分的酸化反応の生成物と反応させること もできる。該方法は接触反応ではなくそして反応 を完了させるためには高温を必要とし、その結果 比較的高い酸素消費をもたらす。一方、部分的酸 化方法はパラフィン派ナフサより重い関化水素液 体を容易に収扱うことができそして関化水素原料 数として石炭さえも利用できるという利点を有す る。

家化水素液体類の接触自動的熱リホーミング も、1981年4月5~9日にテキサス州、 ヒューストンにおけるAmerican Institute of Ch emical Engineers' 80th National Meeting で発 波されたMaria Flytzani-Stephanopoulos および Gerald E.Voecks による論文「炭化水素液体類の

流の半分以上を転化するための接触部分的酸化を 実施するための貴金属の触媒---体化物の使用の開 示事項は、R.M. Yarrington。I.R. Feins, およびH. S. Hwan 8 による「炭化水素供給原料類の自動的熱 リホーミングにおける使用のための水蒸気リホーミングにおける使用のための水蒸気・ ミング 触数類の評価」という題の要的中に開示されている(1980年7月14-16日のサンショナル・フュエル・セル・セミナー)。 越漁文はほとんどコークスを生成していまけるナショナル・フュエル・セル・セン・ で軽質オレフィン類を水蒸気リホーミングするためのロジウムの特異な能力を記しており、そような かのロ☆対全体の金属の比を有する一選の白☆ ーロジウム性質に対して得られた結果を記してい

この出願の顧受人に譲渡されている米国特許明 組内第4,054,407号は、一体化物体上に 分散された白金族金銭触媒成分類を用いる二段階 接触的燃焼法を開示している。二段階に対しては

特開昭59-97501(6)

少なくとも化学役論的量の空気が供給され、そし て水蒸気は使用されない。

この出願の展受人に基設されている米国特許明 翻書第3、481、722号は、第一段階で白金 族金属触媒を用いる通常は確体の炭化水素類の水 振気リホーミング用の二段階方法を開示してい る。水源気および水米、ここで後者は炭化水素 駅 村の部分的分解により得ることができる、を譲方 近への原料と混合する。

本発明に従うと、炭化水素質原料、H₂ Oおよび酸素含有酸化制気体を含む入口流を好適には的427~760℃の温度であるがいずれの場合も好ましくは減炭化水素質原料の接触酸化を開始するのに少なくとも充分高い予伽加熱温度に加熱し、そして該予伽加熱した人口流を第一の触媒区域(24a)中に導入しその中で接触部分的酸化を行うことによる水楽に富んだ気体を製造する方法が提供される。該方法は下記の如き(a)~(c) 段階を转散とする。

くとも一部分の温度は該人口流の発火温度より少なくとも約121℃高く、それにより主として水 表、皮素酸化物類および上記の軽質皮化水素類を含む第一の触媒区域旋出物を生成する。 (c) 第一の触媒区域流出物を水業に富んだ気体として取り出す。

本発明の一面は、さらに炭化木素質原料が炭化 水素原料であり、そして段階(b)で得られる高 温が減節一の触媒区域遊出物中に残存している炭 化水素を外部からの熱をそれに供納する必要なし に接触的に水洗気りホーミングするのに充分な高 さであることを特徴とする。

本免明の他の前は一種以上の下記の特徴により 特徴づけられる: 該第一の触媒区域が該一体化物 体上に担持されている耐火性酸化金属単体層上に 出がっているパラジウム、白金および、任意にロ ジウム触媒成分を含有すること: 該第一の触媒区 域中で毎時1触媒容量当たり少なくとも100。 000容量の容量速度を保つこと: 該第一の触媒

(a) 第一の触媒区域(24a)がそれらの中に 伸びている複数の気体流通路を有しそしてその中 に分散されている触媒的有効量のパラジウムおよ び白命触媒成分を有する一体化物体を含有し、缺 第一の触媒区域中に導入する炭化水素質原料。 H:Oおよび酸素の量を缺入口液中で少なくとも 約0.5、好ましくは約0.5~5のH2〇対 じの比および少なくとも約0.2、好ましくは約 0.2~0.8の0。対Cの比を保つが、被原料 の全ての炭液をCO。に酸化させるのに必要な化 学量論的最より少ない酸素量を維持するように耐 御する。(b)予備加熱された人口銃を破第一の 触媒区 域中で該一体化物上で該パラジウムおよび 白金触媒成分と接触させてその中で少なくとも充 分量の該炭化水溶原料の接触酸化を開始および特 統させて政第一の無奴区域中で未務化のC。もし くは存在しているならそれより高級な炭化水素を C。以下の皮化水素類に分解させるのに少なくと も充分高いような高温を得、酸一体化物体の少な

区域流出物を高温に保ちながら政第一の触媒区域 から白金族金属水蒸気リホーミング触媒を中に含 有している第二の触媒区域に送り、そして該第二 の触媒区域中で該水蒸気リホーミング触媒と接触 させて該第一の触媒区域流出物中の炭化水紫頬を H,Oと反応させてそれから水素および炭素酸化 物類を生成し、そして該第二の触媒区域(24 6) の流出物を水準に富んだ気体として取り出す こと:破消二の触媒区域中で毎時1触媒容量当た り少なくとも約2.000~20.000容好の 容量波度を保つこと:該方法をほぼ大気圧からし 4 2 kg/cm² までの圧力において実施するこ と、および被第一の触媒区域の自金族金属触媒が パラジウム、白金、および任意にロジウム触媒成 分類を含有し、そして第二の触媒区域の水蒸気り ホーミング触媒が自企およびロジウムを含有する こと.

本発明の主要耐は特別な目的に対する水素に ä んだ合成気体の利用に関するものであり、そして さらに下記の特徴を有する:

メタノールの製造用には、第一の触媒区域の流 心物を依然として高温にある間に第二の触媒区域 に送りそしてその中で白金族金属水族気リホーミ ング触媒と接触させて流出物中の炭化水楽類を HaOと反応させて水来および皮素酸化物類を生 成する。自動的熱リホーミング器の第二の触媒医 域の水楽に富んだ流出物を冷却することもでき、 そして磁放合有化合物類およびH。Oをそれから 旅去し、それを次にメタノール合成過程に送って 水素を炭素酸化物類とメタノール合成触媒上でメ タノール合成条件において反応させ、そしてメタ ノール生成物を譲メタノール合成過程から取り出 すことができる。酸素を酸化剤気体として使用 し、そして炭化水素質原料は好適には炭化水素原 料である。有利には、人口流の予備加熱温度は約 427~760℃である。鉄第一の熊鰈区域は好 適には約954~1316℃の温度に保ち、モレ て該第一の触媒区域流出物を該第二の触媒区域中

石炭気化液体からの合成の天然ガスの製造は下 記の如くである。石炭気化方法では、石炭を水源 気および酸素と反応させて(i)メタン化されて 合成天然ガスを生成する気化剤合成気体および (ii)液体皮化水素調生物を製造する。二次的 合成成気体を(ii)の液体炭化水素調生物から に実質的に同一の温度で導入する。1容量の触媒当たり毎時少なくとも100.000容量の生産量の含せ液速を第一の触媒区域中で保ち、そして好適には1容量の触媒当たり毎時約2,000~20,000容量の生産量の容量流速を第二の触媒区域中で保つ。

アンモニアの製造用には、自動的熱リホーミング器の第二の触媒区域の水素に質んだ流出物をそれから熱除去して合成気体を冷却することができ、それを次に反応区域に送って、その中の一般化皮素をH : Oと反応させて水素を生成気体から除止し、それを次にアンモニア合成過程に通してアンモニア合成機関上でアンモニア合成条件において反応させる。次にアンモニアを破アンモニア合成過程から生成物として取り出す。入口流中の空気対験業の設備には約33~50容量%の、酸素に富んだ空気を与えるような

後者を炭化水業質原料として使用しそしてそれを H。Oおよび酸化剂気体としての酸素と一緒に第 一の触媒区域に送ることにより製造する。缺人口 流を少なくとも炭化水楽闘生物液体の接触酸化を 閉始するのに充分な高さの温度であるが約649 ℃以下の湿度に予備加熱する。有利には、約0. 5~5の日。0対C比および約0.15~0.4 の〇2対C比を入口流中で保つ。予翰加熱温度は 約427~649℃であり、そして第一の触線区 域を約760~1093℃の温度に保つ。第一の 触媒区域の流出物は主としてメタン、水素、一酸 化炭帯、二酸化炭素、H20およびC2~C4炭 化水素類を含有する。二酸化炭素および水を流出 物から除去して二次的合成気体を生成させ、それ を気化剤合成気体と一緒にメタン化して生成物で ある合成の天然ガスを提供する。好遊には、第一 の触収区域の流出物を依然として高温にある間 に、水蒸気リホーミング触媒を含有している狢二 の触媒区域に送り、そこで第一の触媒区域提出物

特別昭59-97501(8)

遊窩は気体の皮化水素原料、例えばメタン、からの合成気体およびそれからの遊窩は液体の炭化 水素類の製造には、酸素を酸化剤気体として使用する。そのような場合には、第二の触媒医遊し、そしてその中で二酸化炭素を第二の触媒医遊し、 也もの分離する。二酸化炭素分離流出物は該方法の合成気体を含有する。そのようにして分離した二酸化炭素を入口流に、 越入口流が約5~20年 の二酸化炭素を含有するのに充分な量で循環させる。合成気体中のCOおよびH。を反応さ

せて通常は液体の皮化水素類を包含する異なる分子量の皮化水素類を生成し、そして皮化水素類を 作成物および腐生物液に分離し、そして接着を好 適には入口底に再循環させる。予備加熱温度は好 適には約427~760℃であり、そして第一の 触媒区域を好適には約954~1316℃の温度 に保つ。

本免明の接触部分的酸化面は、炭化水本類から 水素に富んだ気体類を製造するための非常に効率 のよい方法を提供して、比較的小型のそして簡単 な装置中で優れた収率を与える。このようにして 製造した水素に富んだ気体類は、接触部分的酸化 装置に対する原料と比べて第二の触媒区域中での 水炭気リホーミング用にさらに適している。 および第二の触媒区域の好適な組合せにより、水 素に富んだ合成気体を得るための非常に効率のよ いそして用途の広い方法が提供される。

本発明の好遊遊様では、分散された自命および パラジウムをその上に有する触媒一体化物中で発

熱反応である接触部分的酸化が生じる。いく分か の水族気リホーミングが接触部分的酸化区域中で も生じるようであり、そしてそれにより吸熱的水 ガ気リホーミングが部分的酸化段階により発生す る熱の一部を吸収する限り一体化部分中で得られ る温度を幾分級和する。しかしながら、接触部分 的酸化区域中の正珠の反応は発熱的であり、従っ て故区域を発熱的触媒区域として育及する。発熱 的な接触部分的酸化区域は一体化触媒坦体を含有 し、その上に白金族金属触媒が分散されている。 そのような触媒は、例えば天然ガスまたはパラ フィン系ナフサの加き気体状のそして比較的軽質 の炭化水素液体の他に、例えばディーゼル油、 No.2燃料油、および石炭誘導液体の如き比較 的正質の炭化水素液体質の部分的な酸化において 効果的に触媒作用を与えることができる。例えば 従来の非接触部分的酸化の如き非接触燃烧方法と 比較して、上記の接触部分的酶化は、原料の一部 を酸化させそして存在しているなら重質原料供給

物を軽質炭化水素潤分に分解するために、反応物 質の温度をその後の処理のために上昇させながら より少量の酸素およびより低い温度水準の使用を 可能とする。一般に、皮化水素原料供給物の少な くとも約半分を接触部分的酸化区域中で部分的に 酸化して主として一酸化炭素および水素を生成 し、そしてその後の吸熱的水蒸気リホーミング用 に利用することができる熱を生成する。接触部分 的酸化区域中に導入する酸素の実質的に全てが. 接触部分的酸化段階で消費される。酸素は適当な 「酸素含有酸化劑気体」により供給することがで きる。その額は特許請求の範囲中で空気、酸素に 富んだ空気、酸害または他の気体と配合された酸 よを包含するように使用されている。接触酸化区 近中で維持する温度において生成物である水素お よび第一の区域中で使用する触媒の存在下におい て、 未酸化のCs以上の皮化水素原料のある程度 の水変化分解が生じて、C。以下の軽質化合物類 を生成する。接触部分的酸化区域からの旋出物気

特別昭59-97501(9)

一体化物体担持触媒の低い圧力降下および高い 容量速度生産域により、第一の触媒区域中の触媒 の寸法および容量が減じられる。触媒金属として 白金族金属類を使用すると平金属触媒の使用と比 数して非常に低い触媒金属負荷量になる。これ は、卑金属と比べてはるかに高い白金族金属の価

体は主としてCO、H。、H2O、N2、および オレフィンを包含しているC2~C。および他の それ以下の设化水楽却を含有しており、そしてそ れは摂料供動物、H2SおよびCOSの硫質含有 品に依在している。

格にもかかわらず装置寸法の減少および生産速度の増加の点で全体的に良好な経済性を与える。一体化白金パラジウム金属の部分的酸化触媒は確々の原料供給物の取扱いにおいておよび特別な目的間に設定された特徴を有する水素に富んだ気体の製造において大きな融通性を与える。白金族金属触媒の利用により、触媒を不活性化させる炭素の沈君を伴なわずに比較的非常に低い日: 〇対Cおよび〇2 対C比における操作が可能になる。

-- 体化部分的酸化触媒

部分的酸化触媒は一体化理体、すなわちその中全体にわたって伸びている複数の散細分割された 気体 遊路を有する一種以上の一体化物体からなる 限の理体上に用意する。そのような一体化理体 付はしばしば「蜂の果」 聚塩体と称されており そして 当技術で良く知られている。 そのような 埋体 の好 資 な 型は耐火性の 実質的に 不活性の 硬い から 製造されており、 それは例えば約1、800 でまでの 高温においてそれの形および充分 な 機 使

的強度を保つことができる。典型的には、担体は 低い熱膨張係数、良好な熱衝撃抵抗性および必ず しも常にではないが低い結伝媒性を示す物質から 選択する。そのような坦体用の二種の一般的な型 の構成物質が公知である。一つは一種以上の金属 酸化動類、例えばアルミナ、アルミナーシリカ、 アルミナーシリカーチタニア、ムライト、コルジ エライト、ジルコニア、ジルコニアースピナル、 ジルコニアームライト、皮化珪素など、からなる 陶器状の多孔性物質である。約1,093℃以下 の操作用の特に好適なそして痴素的に入手可能な 機成物質はコルジエライトであり、それはアルミ ナーマグネシアーシリカ物質である。約1.09 3℃以上の操作を包含する適用のためには、アル ミナーシリカーチタニア物質が好適である。蜂の ・災状一体化坦体は商業的に種々の寸法および形状 のものを入手することができる。典型的には、一 体化組体は例えばその中全体に伸びている規則的 な多角形断面の複数の平行している気体旋道路を

特開昭59-97501(10)

有する一般に円筒状の構造(断面が丸いかまたは 即型である)のコルジェライト部材である。気体 流通路は奥型的には、1平方インチの表面積当た り約50~1,200の、好適には200~60 0の気体流通路を与えるような大きさである。

現体用の第二の主な型の好適な場成物質は、熱および酸化抵抗性の金属、例えばステンレス類などである。一体化退体類は典型的にはそのような一体代現体の金属が変更の金属がある。 平らなおよび被形の金属ができるである。 大きさである。 では、1 平方インチの管状の大変には、1 平方インチの管状の大変により変更する。 シートおよび被形は、典型的にはは、1 平方インチの管状の大変には、1 平方インチの管状の大変によりなから、2 の気体 変 通路を与えるような大きさである。 の気体 変 通路を与えるような大きさである。

例えばコルジエライトまたはアルミナーシリカ

びにそれらの器合物類である。例えば希土類金属酸化物類の加き一種以上の安定剤類を遷移アルミナ中に(普通は安定化されたコーティングの2~10 年後を構成する最下の会ではできれた一般的できましてない比較的低表面積を有するアルファ・アルミナへの高温相転移に対して安定化させりウム・プラセオジミウム・カルシウムの酸化物類のもよびアグネシウムの酸化物類を安けていませる。ランタンとは、アリウムの酸化物類の特殊な組合せが針波ないパリウムの酸化物類の特殊な組合せが針波ないのは、パリウムの酸化物類の特殊な組合せが針波ないのは、パリウムの酸化物類の特殊な組合せが針波ないのは、

接触部分的酸化触媒は自命およびパラジウムの他にロジウムも含有することができる。自金族金統を任意に一種以上の卑金展類、特に元素の周期 都表の加族の卑金属類並びにVB、MBおよび和B族の金属類、で補充することもできる。好選に

安定剤である。

最も舒適な支持体コーティングはアルミナであり、その中でも厳も舒適なものは安定化された高 装面積の濫移アルミナ、例えばガンマ(好適)、 カイ、エータ、カッパ、テータおよびデルタ型並

ト、ニッケルおよび鉄をこのように使用すること ができる。

部分的酸化用に望ましい触媒類は下記の性質を 存すべきである:それらは人口における酸化から 出口における司元まで変化する条件下で効果的に 作用しなくてはいけない;それらは約427~1 315℃の温度範囲にわたって相当な温度変性を 伴なうことなく効果的に作用しなければならない :それらは一般化炭素、オレフィン類および硫黄 化合物類の存在下で効果的に作用しなければなら ない;それらは好適には炭素とH2Oの反応に触 媒作用を与えて一酸化炭紫および水素を生成しそ れにより触媒表面上に低水準の投業だけを許する ようにして低水準のコーキングを与えるべきであ り:それらは例えば磁軟およびハロゲン化合物類 の如き一般的な遊からの遊性に抵抗性でなければ ならない;さらにこれらの条件の全ては阿時に拗 足されなでればならない。例えば、ある種の他の 部分は適当である触媒類において一酸化炭素は低

特開昭59- 97501(11)

下記のデータはそれぞれメタンの酸化に関する パラジウム、ロジウムおよび自食の効果を比較しており、そしてさらにそれぞれメタンの酸化に関 するパラジウムー自金、パラジウムーロジウムお よび自食ーロジウム組合せ触媒類の効果も比較している。

ルミナ・フリットをアルミナ珠上に枕着させ、そしてこのようにしてコーティングさせた球を狭い 水中に置き、そして1(容疑)%メタン99(容 量)%空気供給物をほぼ大気圧において無媒中に 過すことにより試験した。無媒に供給される試験 気体流をサイクル的に加熱するために電気加熱器 を使用し、そして指定された温度における転化結 果を各加熱サイクルの加熱および冷却相の両方で 得た。

結果を下表I-Aに示す。

	PGM	焰火湿度
数对质量	(ENH)	<u> </u>
40630-1	Pd;Pt(1:1)	610
4083R-1	Pd:Rb(1:1)	710
4063V-1	Pt;Rh(1:1)	730

退分			K	Ų	<u>%</u>		
L	a	2	о,		3		8
С	r	2	0.		ł		8
A	ı	2	ο,	9	4		4

ランタナークロミアで安定化されたアルミナに次に自会旅金属を合模させ、そして空気中で230 でにおいて4時間そして1600下においてさら に4時間が焼した。異なる自金金属負荷量の三種 の触媒を下記の如く製造した:

1. 4.26

武村最马	<u>Pd</u>	<u> 21</u>	Rh	企計PGN
40630-1	3.42	5.95	- .	9.37
4083R-1	4.58	-	4.52	8.10
4083V-1	-	5.82	3.14	8.76

白金族金融(PGM)を含松させた生成したア

表 I - A (報告)

指定された温度(ヤ)において転化さ

	nt	元の!	タン含	有量の	重量%	
試料最与	800°	700*	800°	900*	1000	1100
4063U-1	_	3	10	26	60	80
4083R-1	_	-	2	5	9	12
40634-1	-	-	i	i	3	5
これらの	テータ	は白金	パラジ	ウム触	媒が広	い範囲
の知像に	わたっ	718	ンの接	触酸化	を促進	させる

位力を示している.

任意にロジウムを自金およびパラジウムと共に合有できる。本発明の組合された自金族金属触媒類は、触媒上に相当な決果の沈着をもたらさずに日, O対误審(原料中の误案原子)および酸素対误案の非常に低い比において反応に触媒作用を与える他力の点で相当利利である。この重要な特徴は、処理しようとする人口扱中のH。O対CおよびO。対Cの比の選択において融通性を与える。

太充明の触媒中で使用される白金族金属類は触

特閔昭59- 97501(12)

奴組成物中で適当な形で、例えば完惠状金屈頼と して、まだは存在している他の白金族金属(類) との合金もしくは金属間化合物類として、または 存在している他の白金族金属(類)との化合物類 として、または白金族金属の酸化物の如き化合物 類として、存在できる。特許請求の範囲中で使用 されているようなパラジウム、自念および/また はロジウム「触媒成分」または「触媒成分類」と いう話はいずれかの適当な形で存在している特定 の白金族金属(類)を包含するように意図されて いる。一般に、特許請求の範囲または明細海中で の白金銭金属(類)鮭媒成分類はいずれかの選当 な触媒型の一種以上の白金族金融類を包含してい る。表 I - A はパラジウム・ロジウムおよび白金 ~ ロジウム組合せ物類はメタン酸化用にはむしろ 非効果的であることを示している。メタン酸化粧 姓としてのロジウムの有効性は1600下の比較 的高いか雄雄度により終じられる。触媒の製造で 使用される比較的低いか焼料度、すなわちし10

0 下、においては、ロジウムは良好なメタン酸化 特性を保有する。しかしながら、水危明の接触部 分的酸化無数は1100 下よりかなり上の範囲に おいて操作されるかもしれず、それは多分メタン 酸化用のロジウムの有効性も被じるであろう。

表 I - A の結果が得られた試験では、その上にフリットが分散されているような一体化物体ではなく、むしろアルミナ球上に分散されている白色 な会域 - 含役フリット 床を使用した。フリット 床を使用した。フリット 床を使用した。フリット 床を使用した。フリット 床を使用した。フリット 床を使用した。フリット を かいた は で の一体化物体の 幾何学的構造 は、コーティングされた 球の床よりも 反応物気体に 強強 がいる 次何学的 液 は ためいる など で ある。 従って、 触媒物体の表面上の 触媒を が として 反応に 包含される。 コーティング された 球を用いる 試験の 結果 は 一体化物体を 用いた 結果 な 一体化物体を 用いた が、 何等の 結果を 得るために 後来 ポレているが、 何等の 結果を 得るために 後来

を用いると球上の金属負荷量と比べて低い触媒金 歴負間量を使用できる。

表 I - Bは、指定された白金族金属類を含殺させてあるセリアで安定化されたアルミナ・フリットが一体化組体上に分散されてあるような一体化物体 - 担持触媒の試験結果を示している。アルミナ・フリットは表 I - B中に指定されている負荷量を与えるような一種またはご様の白金族金属類を含殺させてある 5 乗収%のCeO2 と残りの最のA I 2 O 2 からなっている。触媒を空気中で500℃において2時間か焼し、そして次に空気中で1800 でにおいて2 4時間熱成した。

下記の組成を有する二種の試験気体類Aおよび 日を触媒中に通した:

制成	(資量) pp mまたは容量%		
	A	<u>B</u>	
ο,	3 %	3 %	
со	1 %	1 %	
CO,	10%	10%	

ноо	10%	1 0 70
и о	500ppm	5 0 0 p p m
C 2 H 4	300ррт	- .
C 3 H B	-	300ррт
N 2	残り	残り

1 0 04

表 I - Bは、羽目T。。のところに示されている存在している成分の元の様の50 重量光の転化用に必要な温度(℃)および項目T,。のとこうに75 重量光の転化用に必要な温度を示している。従って比較的低い温度は比較的大きい活性の触媒を示している。得られた結果は下記の如くである:一体化単体上の白金族金属(PGM)は1立方インチの一体化触媒当たりの白金族金属のグラム数として示されている。

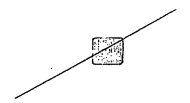


表 I - B

		<u> </u>	
触奴		PGN	·
其其	重量比	PGB負荷量	跄 PCN负荷益
<u> </u>	Pt:Pd	Pt/Pd(g/in ^a)	(s/in 1)
٠,	100:00	0.51/-	. 051
2.	81:58	.044/.010	. 054
3.	58:42	.027/.019	. 048
4.	25:75	.011/.031	. 042
5.	0:100	-/.038	.039
6.	11:88	.003/.025	. 028
7.	100:0	.035/-	.035
8.	70:30	.034/.014	.048

| 政級気体 A

	1			
成分	со		C 2	н .
发転化率	Т, ,	Т, .	Тъо	Т, 6
触媒試料番号	۳			c
1.	325	335	325	335
2.	270	275	280	290
3.	235	250	280	305
4.	235	245	260	320
5.	230	235	245	270
6.	270	275	275	315
7.	345	355	350	365
8.	255	265	285	280
			1	

|試験気体B

	i .			
成分	со	-	C 3	H e
%帐化业	Т 5 0	Т, 5	Ts o	Т 7 5
触媒试料番号		ъ		°C
ì.	265	275	470	565
2.	280	285	545	815
3.	260	285	485	640
4.	260	270	465	585
5.	245.	255	440	510
6.	245	255	430	555
7.	320	330	485	550
8.	245	250	485	585
	7		ı	

表I-Bのデータは、自会だけの触媒と比べた 数にパラジウム合有触媒がそれぞれエチレンの 5 0 %および 7 5 %の転化率を得る時の比較的低い 湿度を示している。上記の如く、パラジウムの他 に白金が存在していると、別の種類の効果的な触 媒作用を与え、並びに増加された触媒選抵抗性も 与える。

本 免明に従って使用できる部分的酸化触媒組成物類の製造例を下記の実施例1中に示す。

実施例 1

(a) 2298の5重数%CeO2-95重量 %Al2O2 粉末 (主としてその中にセリアを加 えることにより安定化されたガンマ・アルミナ) をモノエタノールアミン中に寄解されたHェ Pt (OH)。として218のPtを合有している容 被を加えて合計229m1の容量とした。5分間 混合した後に、25m1の水酢酸を加え、そして 物質をさらに5分間混合し、その後乾燥し、次に 空気中で350℃において1時間半か焼して自由 複効性粉末を生成した。

(b) 阿様にして、2298の5 原気%CeO₂-95 重量% A I₂O₃ 数末にP d

特関昭59- 97501(14)

(NO。)。として21gのPdを加えた。物質を設合し、そして絶えず混合しながら16mlのN。H。・H。O部確を用いて超元した。合設させた粉末を乾燥し、そして次に空気中で375℃において1時間半か焼した。

(c) それぞれ200gの粉末(a) および (b) を適当量の粉砕用媒体を有する1/2ガロンの寸法のボール・ミルに加えた。粉末に20m 1の米酢酸および550m1のH。Oを加えたたいまから、10米酢酸および550m1のH。Oを加えたたたたりでは43%の固体含有量、4.0のpHがよび337cpsの結底を有し、そして3.65 インチの遊径、3インチの投さおよび1平方のとおけるコーニング・コルたたりの40の断面積)を有するコーニング・コルたの場所ではよりの40の断面積)を有するコーニング・コルたたの場所では120円の気体では120円の大きには120円の大きに2分に120円の大きに2分に120円の大きに2分に120円の大きに2分に120円の大きに2分に120円の大きに2分に120円の大きに2分に120円の大きに

出すことにより変複された。生成したスラリーーコーティングされた一体化物を110℃で乾燥し、そして空気中で500℃において30分間が焼した。処理された触媒物体は1:1の白金対パラジウムの重損比において1立方フィートの触媒物体を最当たり2388の白金族金属を含有しており、白金族金属はセリアで安定化されたアルミナ「ウォッシュ・コート」支持体層上に分散されていた。触媒物体は1立方フィートの触媒物体をは当立方フィートの触媒物体をおより1、48の安定化されたアルミナ・ウォッシュ・コートを含有していた。

本発明に従って使用しうる一連の部分的酸化触 媒制成物類は、異なる触媒金越類の報告されてい る負荷を得るために適当に改変しながら実質的 に実施例1に記されている工程により製造され た。下記の物質のそれぞれは一体化触媒組成物で あった。CPO-5と何定されている触媒以外 は、各場合とも蜂の果状単体はコーニング社製の C-400コルジェライト関体(1平方インチの

端部表面積当たりに400個の気体旋通路)。 C PO-5触媒はデュポンにより商標TORVEX ことして販売されているアルファ・アルミナー体化 物体土にあり、そして1平方インチの端部表面積 当たり64個の気体流道路を有していた。コーニ ング社製のコルジェライト--体化物は断鎖が四角 い気体流通路を有しており、TORVEX一体化 物のものは断面が六角型であった。触媒上の白金 族命属の量は1立方フィートの一体化触媒当たり の元素状白金族金属のグラム数で与えられる。挙 げられている顕番での白金族金属の重量比はかっ こ内に示されている。すなわち、表 1 中の触媒 C PO-1は例えば白金およびパラジウムを1部の 白金対1部のパラジウムの重量比で合有してい る。各場合とも、耐火性金属酸化物コーティング はアルミナであり、主として上記の如く安定化さ れたガンマ・アルミナからなっており、安定剤の それぞれの重量%が示されており、残りは実異的 にアルミナからなっている。

	<u>表 1</u>				
	PGM	PGM金属			
触媒	金属成分	8/[12			
CP0-1	Pt,Pd(1:1)	219			
CPO-2	Pt,Pd(1:1)	188			
CP0-3	Pt,Pd(1:4)	275			
CPO-4	Pt,Pd(1:0)	310			
CPO-5(*)	Pt.Pd(1:1)	200			
CP0-6	Pt.Pd.Rh	230			
	(8.5:8.5:1)				
CPO-7	Pt.Pd(1:1)	186			

表1(焼き)

		アルミナ支持
	支持体コーティン	体コーティン
	グ中の重量%およ	øg∕in ⁹
腔媒	び安定和	(%安定剂)
CP0-1	5% セリア	3.27
CPO-2	5% セリア	1.64
CPO-3	5% セリア	1.79
CP0-4	5% セリア	2.32
CPO-5 (*)	5% セリア	1.26
CP0-8	5% セリア	1.47
CPG-7	2.5% ランタン	1.84
	2.5% ベリア	

(*) TORVEXアルファ・アルミナー体化物、 その他のものは全てコルジエライト一体化物。

好的な健康会認別は自会的よびパラジウム並びにそれらの創合せ物類、好ましくは的10~90 低級%のパラジウム、好盗には25~75重量 %、より好流には40~60重量%のパラジウ

る時に特にそうであり、被物質は一般に金属基質 如よりも良好な熟色競性を有しており、そしてこ の程度まででは陶器型の一体化単体は金属基質一 体化退体より好適である。さらに、一体化物体が 操作中に加熱され始めるにつれ、一体化物の上向 き流部分中の気体は熱により予備加熱され、熱は 下向き斑の接触部分的酸化から一体化物の入口部 分へ移されて、希望する水素化分解および酸化反 応を促進する。

水蒸気リホーミング強鍵

本発明に従う第二の触媒区域中で任意に使用される水源気リホーミング急媒は上記のかさ一体化現体を部分的酸化急媒と関連させて使用することもでき、またはそれは例えば球、押心物、頭粒、成型品(例えば環もしくはサドル)などの如き粒状の現体からなることもできる。明囲御中および特許湖水の範囲中で使用されている「粒状の怠慢」などという話は、規則的もしくは不規則的な形の粒子または成型品速いはそれらの組合せ物を

ム、および的90~10重異%の白金、好盗には 76~25重量%、より好盗には60~40重量 %の白金からなる且合せ物類である。一般に、処 坪しようとする炭化水素原料の焼焼合有量が増加 するにつれて、白金対パラジウムの割合が高くな ることが好盗である。一方、比較的高いメタン合 有量を有する原料に関しては、パラジウムの割合 が増加することが好盗である。

部分的酸化陰硬の一体化協遊は、粒状支持体层 煙の充塌床に比較してそれを貸切る比較的低い圧 力降下を与える。このことは第一の陰极区域中で 起きる反応により生じる気体容量の増加の観点か ら特に重製である。一体化物中で超遊される生成 物の鋭モル数はその中に加えられるHiO、酸化 側気体および度化水素原料の歳モル数より高い。 一体化物の個々の気体統通路は実際に個々の断熱 者としても作用し、その結果熱損失の被少および 水素化分解の促進を助ける。一体化物坦体が例え ばコルジェライトの如き陶器状物質からなってい

意味する。好為な粒状支持体は的10~200m² /8のBET(Brunnauer-Emmet-Teller)表面積を有するアルミナ・ペレットまたは押出物である。アルミナまたは上記の如き希土類金級および/またはアルカリ土類金属酸化物類で安定化されているアルミナは、ペレットまたは押出物として使用できる。上記の如くランタンおよびパリウム酸化物類で安定化されたアルミナ粒状支持体が針直である。

水流気リホーミング急襲用の陰媒的に活性な金 説別は、そのような目的用に知られている陰媒金 説類のいずれを含むこともでき、例えばニッケ ル、コパルトおよびそれらの現合物類が水蒸気リ ホーミング強媒として使用するのに良く盗してい る。当技術で知られているように、例えば白金お よびロジウムまたはその両者の如き白金族金属類 も水蒸気リホーミング用に使用できる。好盗な白 金族金属水蒸気リホーミング陰媒は白金およびロ ジウムの組合せ物であり、ロジウムは存在してい

特閲昭59-97501 (16)

る総白金族金属の約10~90重量%、計画には20~40重量%、を構成しており、そして白金は90~10%、計画には80~60%、を構成している。使用される白金およびロジウムの割合は減力法で処理しようとする炭化水素原料の型に依存するであろう。他の白金族金属割も使用できる。例えば、本山順の譲受人に譲渡されている米国特許明細南第3、481、722号中に開示されている如く、一種以上の白金、ペラジウム、ロジウム、イリジウム、オスミウムおよびルテニウムを水流気リホーミング無限として使用できる。

本英明の接触部分的酸化方法と共に使用される 水蒸気リホーミング触媒類は下記の実施例 2 中に 示されている如くして製造できる。

出施例 2

(a) 159.9gのBa(NO₃),を1,650m1のH₂ O中に桁解させることにより硝酸パリウム裕液を製造した。264.9g量の

0.7のpHを有する溶液を供することにより白むーロジウム溶液を製造した。

(e) 段階(d) の白金-ロジウム溶液を攪拌 コーティング器中で段階(c) で得られた押出物 に加えそして30分間混合した。含量させた押出 物を120℃で4時間乾燥しそして次に空気中で 500℃で30分間が焼した。

SR-1と称される生成した粒状の水蒸気リホーミング触媒はLagOs-BaOで安定化されたガンマ・アルミナ即出物上に1.4 重量%の自分および0.6 重量%のロジウムを含有していた。

本発明の部分的接触酸化裝置の好適態様を幾分 詳細に以下に記す。

反应容器

好適には、本発明の方法で使用される反応器は 固定決断熱反応器からなっている。第一図は好適 な研究室寸法またはパイロットプラント寸法の一 化化反応器1からなる反応器の数分図式的な解説 La (NOa) ま・6 H * Oの開酵ランタンを销酸パリウム溶液中で撒しく混合することにより销酸パリウム溶液中に溶解させて、パリウムーランタン溶液を生成し、それに3,000gの高表面積がンマ・アルミナ粉末を加えた。溶液および粉末をシグマ・プレード・ミキサー中で30分間充分混合した。

(b) 段階(a) から生成した合枝アルミナを 1/16インチの直径のダイ中に押し出して、直径が1/16インチで長さが1/4インチ~3/ 8インチである押出物を与えた。

(c) 段階(b) からの押出物を110℃で1 6時間乾燥しそして次に空気中で1050℃において2時間が焼した。

(d) 42.0gのPtをH₂Pt (OH)。 状でモレて18.0gのRhをRh (NO₃)。 2 H₂ O状でモノエタノールアミン中に溶解させ、モレて物質類をH₃ O中で結合させて118 5 m i の物量わよび造HNO₃ を用いる調節後に

を示しており、その中で一体化単体部分的酸化性 健2は道路3を介して水蒸気リホーミング触媒4 の床と接触する遊れの中に露呈されている。 談様 器を供しる。 では他のにはよりでは、 の成とないる。 では、 ののは熱が大きないでは、 ののでは、 ののでは、

作品に水森気リホーミングできる供輸気体を製造するためのこの接触部分的酸化方法の適合性を 例示するために、第一図中に図式的に示されてい るものに実質的に従う装置中で試験運転を行い、

特間昭59~ 97501 (17)

そこでは一体化坦体触媒2位3/4インチの近径 および9インチの長さの円筒状の配置であった。 水森気リホーミング床は、3インチの直径および 9-1/4インチの長さの粒状触媒の円筒状の床 であった。下辺の試験選転を実施し、そして記さ れている結果が得られた。操作において、反応物 を安全手段として炭化水素原料とは別に予備加熱 された酸化剤液を用いて予備加熱した。予備加熱」 後に、各流をよく報合しそして直ちに容器1の部。 分的酰化触媒を中に供給した。一般に、原料中に 存在している企ての酸素が一体化触媒床 2 中で反 応して炭化水素原料の全部ではなく一部分を酸化 させて、竟然的酸化反応による温度上昇をもたら した。C。以上の皮化水素類の少なくとも一部が 触媒床2中でそれより軽質のC」~C。炭化水素 に水帯化分解される。触媒床でからの加熱され、 部分的に餓化されそして水楽化分解された流出物 を次に水蒸気リホーミング触媒水4中に通し、そ こで水蒸気リホーミング反応が起きた。出口Bを

第二凶を参照すると、皮化水素原料から水素に はんだ気体を与えるために使用される自動的熱り ホーミングプラントの凶武的表示が示されてい る。炭化水素原料器、例えばNo.2燃料油、液 体JP-4から誘導される石炭、または例えばパ ラフィン系ナフサの如きそれより軽質の原料、を 管10を介して予備加熱用の加熱器2中に送り、 そして次に空気および下記の如き水煮気と起合す るための混合器14に送った。加熱器12には空気 対よび流当な燃料がそれぞれ管13および15 を辿して供給され、燃料気体は積層管17を介し て除去された。空気は管16を介して加えられ、 それもまた予備加熱用の加熱器12中を通りそし

て次に記合器14に送られた。加熱器12中で予 動加熱できる水を管18を介して熱交換器20中 に加え、その中でそれは下起の如き自動的熱りホ ーミング器24から出てくる遊出物を用いる熱交 機により加熱された。遊無された水蒸気が熱交換 器20中で発生し、それは水蒸気管2を介して起 分器14中に送られた。配合器14中で得られた 電気、水蒸気および炭化水素原料の加熱された影 合物を入口管26を介して自動的熱りホーミング 器24中に加えた。空気および炭化水素液に顕熱 を供給するのに充分な熱が過熱された水蒸気中で 得られるなら、加熱器12を省略できる。

リホーミング器24中では、燃料、水蒸気および窓気の配合物は最初に、リホーミング器24の 育部分24 a内に議員されている蜂の巣状の一体 化組体上に担待されている接触部分的酸化触媒中 に送られた。炭化水素原料の全部ではなく一部、 好資には少なくとも半分の重量、が首部分24 a 内に含まれている第一の触媒区域内で接触的に酸 化され、そしてC。以上の未酸化の皮化水素類は 水素化分解されてそれより軽質の成分類であるオ レフィン類を包含するC。~C。 炭化水素類と なった。 第一の触媒区域からの流出物を次にり ホーミング器24の主要本体部分24b内に含ま れている第二の水蒸気リホーミング触媒区域中に 送ることができ、残存炭化水素類を水素および炭 実験化物類に転化させた。

第三図を参照すると、リホーミング器24の図式的な拡大断面図はそれが鋼製の圧力容器21からなっていることを示しており、減容器は容器21からの無損失を載じるためにそれの内装面に固定されている熱絶量割23を有する。入口閉口部25は首部分24aの上向き流の偏部、に位置している。(「上向き流」および「下向き流」は明細串中および特許崩束の範囲中ではリホーミング器や中の気体流の一般的な方向をさす意味で使用されている。)第三A図中に示されている。)

特朗昭59-97501 (18)

異政に配向されたそれの気体を適路を有する一体 化単体 2 7 は首部分 2 4 a内に密接または他の方 沙で協定されている環状の缺 2 9 (第 3 A 図参 駅) からなる手段により首部分 2 4 a内に設置さ れている。

ー体化触媒27および触媒床31のそれぞれの 追径はそれぞれリホーミング器24の部分24a および24bの内径と大体両じであるため、リホーミング器24b中の実質的に全ての気体液 (第三 図中に配号のない矢印により示されている)が両方の触媒床中に通るようにされている。 下起の実施例は本角明の顔化方法が水楽に富んだ 気体を製造するための水森気リホーミングに適し ている 気体 類を製造することを示すものである。

実施例3

(a) 実施例1に従って製造された一体化性の部分的酸化無板は下記の組成を有していた:
1 立方フィートの容量当たり186gの白金族 金属(PGM)、PGMは白金およびパラジウムを1:1の低量比で含有していた。PGMは直径が1、9cmで長さが22、9cmでありそして1平方インチの端部表面積当たり400個の気体に適路を有するコーニング社製のコルジエライトー体化物上に分散されている主としてガンマ・アルミナ・ウォッシュコートで安定化されているラン

タンーバリア上に広げられていた。 一体化物には 1 立方インチ当たり1 . 6 4 g のウォッシュコー トが負荷されていた。

(b) 水蒸気リホーミング触媒は直径が7.6 2cmでそして深さが23.5cmの充壌床中の 実施例2の1075mlの触媒SR-1により供 されていた。

(c) 次化水素原料は下配の性質を有する No.2燃料油であった:

API比电: 34.7

遊留報則:374-664 T

磁的含有量:1,200ppm (重量)

.ASTM Dl319による炭化水素種類:

芳香族類:22.0%

オレフィン類:5.7%

盤和動類:72.3%

(d) 反応容器は第一図中に図式的に示されている型の固定は断熱反応器であった。安全性の考慮のため、空気からなる酸化剤放は予備加熱器(第

一図中には示されていない)中で皮化水素液とは別個に予備加熱されていた。流れを二つの流れに分離し、一方を酸化剤流と配合し、そして他方を皮化水素取料と配合した。予備加熱された流れを第一図中に9で図式的に示されている混合器中で及く混合し、そして直ちに部分的酸化触媒に供給した。第一の触媒区域中の部分的酸化触媒(第一図中の2)は上記の(a)の一体化触媒を含有しており、そして第二の触媒区域中の水蒸気リホーミング触媒(第一図中の4)は上配の(b)のSR-1 触媒を含むしていた。

破方法に加えられる水蒸気、空気および皮化水 楽阪料の最は、2.56のH』〇対Cのモル比お よび0.41の〇。対Cのモル比を与えるように 調節された。入口原料中に含まれる限定をの酸素 の令てが完全に反応し、そして反応動物質を角熱 的接触砂化反応により水蒸気リホーミング用の充 分高い温度に加熱するのに充分な量の皮化水素を 砂化した。接触部分的酸化触媒2からの筬出物は

特別昭59~ 97501(78)

直ちに水灰気リホーミング触媒も中に変入しそして次に筋一図中に矢印Bにより示されているような出口閉口部を介して除去された。

生成物気体を約却し、そして未反応の水(および未反応の埃化水楽油)をそれから液化した。乾燥気体組成はガスクロマトグラフィにより監視され、そして下記の結果が翻定され、結果を表別にまためた。

表Ⅱ

A、遊出物組成および炭化水楽転化率

乾燥生成物	乾燥生成	物気体組成、モル%
気体の成分	孤定值	Ngを含まない基準
н,	39.6	83.3
c o	8.7	13.9
CO2	14.2	22.7
N ₂	37.4	-
CH.	0.06	0.1
C, H.	0	0
C 2 H 4	0	0

リホーミング触媒を用いる水蒸気リホーミングに 適していることを示している。

实施例 4

実施例3中で使用されたのと同じ皮化水業原料を使用し、そしてユナイテッド・キャタリスツ・インコーポレーテッドからG90Cの称号で商業的に入手可能な下記の水蒸気リホーミング触媒を実施例3の(b)項の水蒸気リホーミング触媒の代わりに使用した。

G 9 0 C 触媒

組織

N i 15.4重型% C a 0.21重量%

AlgO。 残り

11:11

表通数: 18.2 m² /s 充職かさ密度: 1.2g/ml 全有孔性(Hs): 0.215ml/s

绘刻型、寸法 0.32cm × 0.32cm

读化水溪 88.7%(*) 88.7%(*) 転化率

(*) 反応器に供給される炭化水楽の曼の重量% B.住産船および温度

取型生産基率、常温および常圧における毎時の 1 容量当たりの生産量の容量:

--体化部分的酸化触媒(第一図中の項目2)

= 126.000

校状の水落気リホーミング触媒(第一図中の項 日4) - 6,500

内部段階温度(第一図の項目2および4の間)

実施例3~7のそれぞれにおいて、特に他に示されていること以外は同一の操作条件を使用して 读化水楽原料を自動的熱リホーミングした。

下記の実施例は本発明の接触部分的酸化方法からの塩化物も前変的に入手可能なニッケル水蒸気

H2 O対Cのモル比は2.59であり、そして O。対Cのモル比は0.41であった。波田にま とめられている結果が得られた。

表面

乾燥生成物	乾燥生成	匆気体組成、モル%
気体の成分	超定值	N2を含まない基準
Н 2	34.5	58.8
CO.	11.5	13.6
CO	11.9	20.3
N 2	41.3	-
СН	0.75	1.28
C , H ,	0.01	0.02
C R H 4	0.01	0.02
皮化水 素	88.7%(*)	86.7%(*)
転化率		

(*) 反応器に供給される埃化水渠の量の重量% B. 生産量および温度

容野生産が率、常温および常圧における毎時の l 客野当たりの生産量の客量: - 体化部分的酸化触媒(第一図中の項目2)

= 1 2 6 , 0 0 0

税状の水蒸気リホーミング触媒 (第一図中の項 (14) = 6,500

内部段階温度(第一図の項目 2 および 4 の間)

9970

予備加熱程度 (第一図の線A) 690℃ 出口程度 (第一図の線B) 793℃

表別の結果を裏面の結果と比較すると、ニッケル触媒は水塩気リホーミング部分中ではNo.2 と 燃料油の接触部分的酸化からの流出物を転化されたのに有効ではないにもかかわらず接触部分的酸化力法がニッケル触媒を用いる水準気リホーミング制に良く適している流出物を提供することを示している。 実別中の結果により示されている。 実別中の結果により示されている。 実別中の結果により示されている。 実別中の結果により示されている。 実別中の結果により示されている。 実別中の結果により示されている。 実別中の結果によりました時にはほとんど100%のNo.2 燃料油の転化率が得られるが、それに比較して本発明になってニッケル触媒を使用した時には96.7%

下記の実施例は本発明の接触部分的酸化方法の 類の使用を説明するものである。

尖施例 5

接触部分的酸化一体化物からの流出物の組成を、水炭気リホーミング触媒中に適さずに直接測定したこと以外は実施例3の工程を繰り返した。

* IV

乾燥生成物	乾燥生成	物気体組成、モル%
気体の成分	测定值	N。を含まない基準
H 2	26.82	50.38
со	21.08	39.59
C O 2	3.95	7.42
N 2	48.78	-
C H 4	0 95	1.78
C ₂ H.	0.04	0.08
C ₂ H ₄	0.31	0.58
C 3 H 6	0.08	0.15
C . =	0.91	0.62
设化水沸	85%(*)	85%(*)
転化磁		

(*) 反応器に供給される皮化水素の量の重量% B. 生産量および温度

容量生産量率、常温および常圧における保険の 1 容量当たりの生産量の容量:

… 体化部分的酸化触媒(第一図中の項目2)

- 1 2 6 , 0 0 0

粒状の水蒸気リホーミング触媒(第一図中の項目4) 適用不可 予備加熱温度(第一図の線A) 690℃ 出口温度(第一図の線B) 861℃ 表取中にまとめられている結果により示されて

いる如く、元の原料供給物の約15%だけが未転化であり、元の炭化水素原料の約85重量%が接触部分的酸化区域中で酸化(および/または水蒸気リホーミングおよび分解)された。流出物のオレフィン合有製は高く、そしてH2SがよびCOS並びに炭化水素原料の敵も耐火性である部分を含有していた。すなわち、本発明の接触部分的酸化方法はNo、2燃料油から水蒸気リホーミング可能な流出物を生成できることは理解できるであろう。

多種の水流気リホーミング触媒と共に使用する ための本発明の接触部分的酸化方法の適合性を下 記のデータにより表 V 中で良く説明する。 表 V は 多くのリホーミング触媒類の組成を示している。

特開昭59- 97501 (21)

R h

0.5

0.15

2.0

1.0

0.5

λV

放旗

SR-1

SR-3

S2-7

SR-11

SR-12

SR-13

SR-14

SR-16

SR-18

SR-19

SR-20 ·

SR-22

NI

14.5

15.4

14.5

15.0

14.5

他奴汚性金越類、触媒の重量%として

PL

1.4

1.4

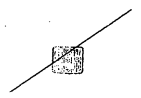
0.35

1.0

1.7

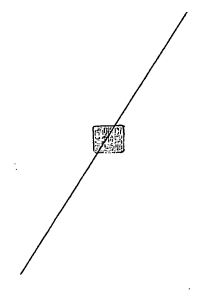
1.4

他姓は接触部分的酸化製器から得られた流出物を水が送りホーミングするために使用された。実別は炭化水素原料の転化量および未反応の残なの、企業の理を示している。「未反応の日C型」の負別の転化を産業する。すなわち、第一の(接触部分の動能化)触媒に対した流出物の相対を、水流気リホーミング触媒中で使用される。大流気リホーミング触媒で発作に対しては、中心域水流気リホーミング触媒で充分である。からその、自心を登りホーミング触媒で充分であた。の、自心を登録が表別のようと、対象を選がある。というない、自心を受けませない。



SR-11以外の全ての組成物類は5重量%のランタンーパリアで安定化された直径が約1/1 6インチ(0.16cm)のガンマーアルミナ・ペレットからなっていた。SR-11は実施例4

の商業的に人手可能な触媒 G 9 0 C であり、そして S R - 1 9 はこの商業的に入手可能な触媒をベースとして使用し、それに指定されている触媒 金属を加えた。



表型 误化水需原料:No.2燃料油 予備加熱温度(第一図の線B)=482℃

史晚番号	触媒番号	0.対C比	H, O対C比
.7348	SR-16	0.41	2.58
7238	SR-I	0.44	2.72
7251	SR-1	0.41	2.67
7344 .	SR-14	0.41	2.58
7331	SR-13	0.43	2.58
7328	SR-18	0.41	2.60
7242	SR-3	0.43	2.71
7340	SR-20	0.41	2.58
7271	SR-7	0.42	2.88
7255	SR-12	0.43	2.65
7288	SR-10	0.42	2.68
7365	SR-22	0.42	2.57
7283	SR-11	0.43	2.66
7307	SR-11	0.42	2.68

特節昭59- 97501(22)

表別 (記書)

		宋反应	онся
	H C (a)	C H 4 (b)	オレフィン類
実験番号	<u> 依化率、%</u>	<u>‰</u>	(c) . %
7348	97.8	2.2	0.0
7238	88.9	3.1	0.0
7251	85.3	4.7	0.0
7344	86.6	3.3	0.0
7331	98.0	3.8 .	0.0
7328	95.4	2.3	1.6
7242	95.3	4.5	0.0
7340	95.1	2.7	0.0
7271	83.5	5.5	0.6
7255	91.8	7.3	0.7
7288	91.3	5.8	2.4
7365	91.0	5.4	2.6
7293	96.7	5.4	3.4
7307	89.0	6.0	4.6

(a) HC候化事=(CO+COz)p/Cp

·(b) 未反応のCH。= (CH。) p/Cp

(c) 未反応のオレフィン朝=

・ (オレフィン類)p/CP

下記の実施例は特定の炭化水窯原料供給物類用の 好適な患様における水発明の接触部分的酸化方法 の操作を説明するものである。

<u> </u> 定施 例 6

JP-4を含有している炭化水溶原料供給物を 接触部分的酸化し、次に旋出物を実施例3中で使 用されたのと同じ触媒を用いて水源気リホーミン グした。原料供給物の性質は下記の如くであった:

API比亚: 54.4

磁黄含有量: 30ppm(重量)

湖点硫铝: 138-450°F

方香族含有量:15.5重量%

H20対皮素の比は2.B5であり、そして02

対炭素のモル比は0.425であった。

役られた結果を下波質にまとめた。

- 1:2	th
	-

	45. 2	
乾燥生成物	乾燥生成物	匆気体組成、モル%
気体の成分	独定值	N、を含まない基準
H 2	38.88	62.21
CO	10.74	17.28
CO2	12.74	20.45
N 2 .	37.88	
C H 4	0.03	0.05
炭化水 囊	99.8%(*)	99.9%(*)
転化平		

(*) 反応器に供給される炭化水素の鼠の重量%

B. 作産扱および協度。

容量生産量率、常温および常圧における毎時の 1 容量当たりの生産量の容量:

---体化部分的酸化触媒(第一図中の項目.2)

= 131,000

粒状の水蒸気リホーミング触媒(第一図中の項

計4) ≈. 7,050

内部段階温度(第一図の項目2および4の間)

9 2 4 ℃

灾施例 7

液体石油ガス(LPG)原料供給物を接触部分 的酸化し、次に実施例3中で使用されたのと同じ 触媒を用いて水源気リホーミングした。原料供給 物の性質は下記の如くであった:

F 11. 96

		-	10	æ	
エチレン		4		6	0
オロバン	7	0		1	7
プロピレン	2	5		0	7
1 - ブタン		0		1	5

 $n - f g \nu = 0.01$

原料供給物はこの試験用には脱破されていなかた。 H : O対決済の比は3.11でありそしてO,対決済のモル比は0.50であった。

得られた結果を下表理にまとめた。

90670

表现

乾燥生成物.	佐傑生成 (乾燥生成物気体組成、モル%		
気体の成分	规定值	N・を含まない基準。		
H e	39.41	65.38		
со	8.78	14.57		
COz	12.08	20.05		
N 2	39.72	•		
сн.	0.00	0.00		
溴化水盐	100%(*)	100%(2)		
転化率		•		

(*) 反応器に供給される安化水業の最の重量% B. 生産量および温度

容量生産量率、常温および常用における毎時の 1 容量当たりの生産量の容量:

-- 体化部分的酸化触媒(第一図中の項目2)

= 145.000

粒状の水落気リホーミング触媒 (第一図中の項目4) 7.800 円部段階温度 (第一図の項目2および4の間)

的語りホーミング器中にはいるための通路用の語合器に送られる。そのような場合には、除去された電器(並びに例えばアルゴンの卸き他の不活性 突気体調生物として側収される。空気分離区域中のアルゴンおよび他の不活性気体類の除去は、それは不活性気体類の集後である。を映像は例えばアンモニアまたはメタノール合成過程の加き合成過程中の途中で見出され、そしてそれにより過程から除去しなければならない排気ガスの最が減じられる。

般化例気体として作用するかまたはそれの都充 用に酸素洗を供するために空気分離プラントを使 用する時には、例えば冷却分離方法、膜拡散方法 または無機吸収剤もしくは炭素分子ふるいを用い る圧力 - 振動吸収方法を包含するいずれの適当な 型の空気分離方法でも使用できる。自動的熱り ホーミング方法から得られる熱を加熱を必要とす る空気分離方法用の空気分離区域中で使用でき 予備加熱温度(第一図の線A) 7 4 9 ℃ 出口温度(第一図の線B) 8 3 7 ℃

一般に、水免明の方法は高圧において実施され る。そのような場合、炭化水染質原料類、好適に は以化水素原料、を加圧し、そして加熱器中に通 してそれを高温に加熱できる。加熱され加圧され た以料を次に適当な混合器中で酸素ー合有酸化剤 気体および水蒸気の形で供給できるH。Oと弱合 した。空気または他の酸化制気体制を自動的熱り ホーミング操作を実施しようとする圧力まで加圧 するためには別の空気加圧器を使用でき、そして 水花気は適当な圧力において発生可能である。空 気を酸化剤気体の全部または一部として使用しそ して合成気体からの窓案合有量を載じるかまたは 実質的に省略することが望ましい場合には、加圧 された空気を空気分離区域に送り、その中で酸素 が当技術の専門家に公知の手段により加圧された 空気から分離されそして入口旋の一部として自動

δ.

宝施例8

作成物気体を製造しそして試験するために、実施例3中で使用されたのと同じ触媒および原料供給物を使用した。温度および生成物気体の組成に関しては、下表以中に示されているもの以外は全ての条件およびここで得られた結果は実施例3のものと同一であった。

汉沃

A、旅出物組成および炭化水素転化率

乾燥生成物	<u>乾燥生成物気体剤は、モル%</u>
気体の成分	孤定值
H 2	41.11
c o	11.52
CO.	12.51
N 2	34.37
CH4	0.28
C'r H.	0.01

特別昭59- 97501 (24)

以化水素

88.8%(*)

転化果

(*) 反応器に供給される炭化水素の量の重量% B、生産量および温度

容易生産が率、常温および常田における毎時の 1 容易点りの生産量の容量:

- 化化部分的酸化触媒 (第一図中の項目2)

= 126.000

粒状の水態張りホーミング触媒(第一図中の現

(4.4) = 6.500

内部段階級度(第一図の項目2および4の間)

9 4 2 °C

で備加熱温度(第一図の線A) 649℃

出口温度(第一図の線B) 778℃

上記の実施例8は従来の水蒸気リホーミングにより転化するのが困難である原料供給物である No.2燃料油の実質的に完全な(98.8%) 転化に対する破方法の効果を示している。本発明 の方法はもちろん容易にリホーミングしやすい軽

性のために、触媒上での炭素の沈着問題なしに、 H。〇対炭素の比および〇。対炭素の比をむしろ 低い水等に関節できる。この破迹性のために、多 極の原料供給物を用いて水素対炭素酸化物類の出 口比を関節できる。炭素の沈着部分近くの操作が 水発明の触数を用いて可能であるため低いH。〇 対炭素の比を使用できる。下表 X はH。:(1/ 2CO+1/3CO。)の生成するモル比での自 動的熱リホーミングにおけるこれらの操作条件の いくつかの影響を示している。一般に、H。/ (2CO+3CO。)は1以上でなければなら ず、すなわち約1.0~2.0、より好適には的 1.3~約1.5、であるべきである。

<u>表 X</u>

人口温度 (第三図の線 1 3 6) 1 2 0 0 7 出口温度 (第三図の線 1 4 4) 1 8 0 0 7 リホーミング器圧力 3 0 気圧 質比化水素原料類も容易に取扱うことができ、 そ して比較的高いO。対Cの比を使用することもで きる。

メタノール会成

メタノール合成用に適している水素および炭素 酸化物類を含有している合成気体の製造用に、空 気の衰素が生成物気体中にはいるのを避けるため に酸素を酸化剤液として使用した。メタノールの 合成用の基本的化学式を以下に記す:

- (1) CO+2H2 = CH3 OH
- (2) CO₂ + 3 H₂ = CH₃ OH + H₂ O反応(2) は反応(1) と組合された下起の水 -気体移行反応を包含しているようにみえる:
- (3) CO₂ + H₂ = H₂ O + CO

上記の化学式からわかる如く、水素対皮素酸化 物類の比は少なくとも1モルのH2対(1/2モ ルのCO+1/2モルのCO2)を与えるように 調節すべきである。本発明に従う自動的熱リホー ミングを使用することにより得られる操作の融通

大口条件 生成物結果
(第三図の線136) (第三図の線144)
CH4幅 H2/(2C0
H2O/C O2/C 化車、光 + 3CO2)
3/1 .5734 88.1 0.835
2/1 .5452 88.0 0.8515

.5054

84.0

0.8655

低い日2 0対炭素の比は比較的低い 0 2 対炭素の 比の使用を可能にし、それにより酸素分離プラントの必要容積を凝じることができることは理解されよう。 転化されるメタン (または他の炭化水素原料) の総量はそれにより報じられるが、未転化の炭化水素は実際に工程に再循環される。 すなわち、メタノール合成過程中の不活性物としてのメタンの効果対必要な酸素分離プラントの価格の間に相互関係がある。

下記の実施例9は自動的熱リホーミングを使用 するメタノール合成プラントの操作を示してお り、それにより得られる代変的な結果を示すもの

1/1

2.0682

1.8273

0.0533

0.6375

0.3141

0.0032

リホーミング器出口

旋座−モル/時

(第三図の線136) (第三図の線144)

リホーミング器入口旅

2.0

1.0

.0048

.5418

.0032

Ηз

H 2 O

CH.

CO

co,

N z

Ο,

である.

実施例9

メタノール合成反応器へ供給するための天然ガス の自動的熱リホーミング

リホーミング器入口流(第四段の採136)

温度: 1200 P

H + O/C比: 2.00

02/0世: 0.542

67.7%用

リホーミング器旋出流 (第四段の線144)

ALIC:

18507

(総き)

v = -	・ミング番人口低	リホーミング器出口
(\$% to	(基準)	(乾燥基準) モル%
H 2	2.0862	67.2
H 2 O	-	-
CH 4	0.0533	1.7
c o	0.6375	20.7
COz	0.3161	10.2
Ο,	-	
N z	8.0032	0.2
		100.00

H, / (2CO+3CO;) = 0.932 次に第四図を参照して述べると、本苑明の一筋 様に従う合成気体製造区域を包含しているメタ ノール合成プラントの図式的説明を示している。 炭化水素質原料類、この場合炭化水素原料すなわ ち天然ガス、を管110および炭化水素原料圧縮 盗112を介して加熱器114中に送って酸塩、 水族気および下紀の如き再循環された俳気ガスと

の混合用の混合器118に加えた。

炭化水素原料圧縮器 1 1 2 は炭化水素原料を自 動的熱リホーミング操作が実施されるような高圧 に圧縮する。加熱器114は一般的なデザインで あり、そしてその中の燃料を燃焼させて間接的な 熱転移によりその中を通過する流れを予備加熱す るための燃焼手段(示されていない)を包含する **であろう。**

空気圧縮器118には入口管120を介し大気 空気が供給され、そしてそれは空気を自動的熱り ホーミング操作が実施される圧力に圧縮した。圧 鰯された空気は管122を介して空気分離区域 1 28に送られ、そこでは酸素が当技術の専門家に 公知の適当な手段により圧縮された空気から分離 された。生成した酸素流は管130を介して予慎 加熱用の加熱器114を通って混合器116に供 給された。空気分離区域128中では、空気中に カるアルゴンを包含する不活性気体も含有してい る實素流129が工程から除去され、モレて魔楽

気体副生物として一般に回収された。

第四回の例式的工程関中に示されている如く、 管129は電器または少なくとも電器に富んだ遊れを電気分離プラントから難して送った。それは 大気電気の約1%を構成しているアルゴンの全て ではないが相当な別合を含有できる。

原料、水源気および酸素の入口流が吸初にリホー ミング器.142の首部分142a内に講量されて いる蛛の単状の一体化坦体上に掛持されている接 触部分的酸化触媒中に送られた。第一の触媒区域 からの流出物は自動的熱リホーミング器142の 主要本体部分142b内に含有されている白金族 金属水花気リホーミング触媒からなる第二の触媒 区域中に進んだ。一般に上記の如く、入口流の炭 化水素以料合有量の全部より少ない部分を第一の 触媒区域中で接触的に酸化した。C。以上の次化 水楽類が原料の一部を形成するなら、それらは第 一の触媒区域中の条件下で水変化分解されてより 軽質のC;~C。成分類となった。第二の無媒 区域中で実施される水蒸気リホーミング反応は B。Oを未酸化の炭化水素類と反応させて水素お よび一般化炭素を生成した。一般に、入口液成分 類(炭化水素、酸素および水蒸気)は自動的熱り ホーミング器142中で反応してHz、CO、 COa、H。Oおよび少量の残存メタンを生成し

た。

自動的熱リホーミング器142からの旋出物は 管144を介して上記の如き熱交換器132中に 送られた。 冷却された流出物を次に冷却区域13 8中に送り、その中でそれを分離区域140中で の遊出気体からの水の分離を実施するのに充分な ほどさらに冷却した。冷却された水は竹128を 介して除去され、そして上記の如きポイラー供給 水ポンプ128に送られた。工程流からCO。を 除去することを希望するなら、スクラッパーを分 雄区域140および圧縮器148の間に簡便に挿 入できる。本質的にH』、残存している分離され ていないH20、未反応のCH4、COおよび少 量のCO2 からなるメタノール合成気体を管14 6 を介してメタノール合成過程の合成気体圧縮器 148に送った。好適には約2~約10%の CO。が合成気体中に残った。圧縮された合成気 体はメタノール合成反応器154からの放出物を 作ないながら竹150を迫って熱交換器152中

の直接的熱交換器中に送られ、そして次にメタノ ール合成反応器中に送られた。

反応器154中では適当なメタノール合成触媒を使用でき、例えば銅、クロム、アルミナおよび / または酸化亜鉛の種々の混合物類がメタノール 合成触似として使用するために知られていた。 これらの混合物類の代表的なものは、 別、アルミナおよび酸化亜鉛:クロムおよびアルミナおよび酸化亜鉛である。 アルミナ上のパラジウムも効果的なメタノール合成触似である。

約1000~2000ps1gの高圧および比較的低温、例えば約150~400℃、において 類型的に操作されている合成反応器154内では、水素および炭素酸化物類の約5%だけが反応器154中の通過によりメタノールに転化された。メタノール、合成気体の未反応部分および少量の他の反応生成物類、例えばジメチルエーテル およびエタノール、を含有している旋出物を反応

特別昭59-97501 (27)

出154から管158を介して除去し、そして熱 交換器152中に送り、そこでそれを上配の知ぎ 流入合政気体に対して冷却した。冷却された気体 却を冷却区域158中に近し、そして次に管16 ○を介して気体-液体分離器162に送り、そこ でメタノールおよび生成した高級アルコール類は 液化されそして管164を介して除去された。管 164中の原料メタノールは約15%の水並びに ジメチルエーテルおよびエクノール並びに多分他 の高級アルコール類を含有していた。以料メタ ノールを脱水しそして下記の如き蒸留により精製 した。しかしながら、メタノールを燃料として使 用するなら、度跡量のエタノールおよび多分位の 高級アルコール類がメタノール中に保存されてい るかもしれない。未反応の合成気体は分離器16 3の頂部から竹166を介して除去され、そして 次に合成気体圧縮器148中への通路用の管14 B中に加えられ、そして次に反応器154に戻さ nt.

メタノール合成過程中での不純物類および不活性物類の水準を関節するためには、排気ガスを排気管176を介して除去し、そしてそれを管13 0および混合器116を介してリホーミング器1

4.2に再類膜させることができる。

本発明のメタノール合成気体方法は例えば、天然ガスの供給者が天然ガス用の市場から離れている場所または例えば通常は液体の炭化水素類の如き他の炭化水素原料がメタノールへの転化用に利用されている場所においてすぐ使用できるであろう。

メタノール合成気体の製造用の本発明に従う自動的熱リホーミング器の操作は下記の実施例10により良く説明されており、そこでは液体の石油ガス原料が自動的に熱リホーミングされた。 得られた結果を実著1に示した。実施例10の操作は東欧には酸化剤液として空気を使用して実施されたが、 有罪が自動的熱リホーミング方法において、東野的に不活性である限り酸化剤液として酸素の比では同一の0。対皮素およびH2の対皮素の比では同一の結果が得られるであろう。 裏 × 1 の結果は「湖定値」がよび「窒素を含まない」 基準の円力を提出している。

灾施例10

液体の石油ガス(LPG)原料を実施例3中で使用されたのと何じ触媒類を用いて自動的に熱リホーミングした。原料供給物の組成を以下に示す:

	<u>₹ル%</u>
エチレン	4.60
プロパン	70.17
プロピレン	25.07
1-プタン	0.15
nープタン	0 0 1

原料供給物はこの試験用には脱硫されていなかった。 H。 O対C 比は3 . 11 であり、そして O。 対 C 比は 0 . 5 0 であった。 得られた結果を下衷 X I 中に示す。



90670

7 4 9 70

XXI

乾燥生成物	龙鳞生成	乾燥生成物気体組成、モル劣		
温体の脱分	到定的	N. を含まない基準		
Н 2	39.4	85.38		
СО	8.78	14.57		
CO,	12.09	20.05		
Ν,	38.72	-		
CH4	0.00	0.00		
读化水 器	1003(*)	100\$(*).		
転化率				

(*) 反応器に供給される炭化水素の量の重量% B. 住産量および温度

容量生廃進率、常温および常圧における毎時の 1 容量当たりの生産量の容量:

… 体化部分的酸化無媒(第一図中の項目2)

-145.000

放状の水蒸気リホーミング触媒(第一図中の項 日4) 7,800 内部段階温度(第一図の項目2および4の間) 出口温度(第一図の線B) 837℃ 実施例10の生成 気体中のH:対(200+

予領加熱温度(第一図の線A)

大説例10の生成 気体中のH2対(2CO+3CO2)の比は使用した3.11の高いH2O/C比のために0.732であった。比較的低いH2O/C水準を有するメタノール合成気体が望ましい。H2対皮素酸化物類の比を調節するためにCO2をこの気体値から容易に除去できる。気体値からCO2を除去すると、少様のCO2中に残りながらH2対(2CO+3CO2)の比を約1.1~約2.1に容易に関節できる。

アンモニア合成

第五関を参照して記すと、本発明の一應様に従 う合成気体製造区域を包含しているアンモニア合 成プラントの図式的説明が示されている。炭化水 素質原料器、この場合炭化水素原料すなわち天然 ガス、を管210および炭化水素原料圧縮器21 2を介して加熱器214中を通して水蒸気および

下記の如き酸素に富んだ空気との起合用の混合器 2 1 6 に加えた。 炭化水素原料圧縮器 2 1 2 は炭 化水素原料を自動的熱リホーミング操作が実施さ れるような高圧に圧縮した。 加熱器 2 1 4 は一般 的なデザインであり、 そしてその中の燃料を燃焼 させて間接的な熱転移によりその中を通過する流 れを予備加熱するための燃焼手段(示されていない)を包含するであろう。

空気圧縮器218には入口管220を介し大気空気が供給され、そしてそれは空気を自動的無りホーミング操作が実施される圧力に圧縮した。圧縮された空気は空気分離医域228の周りの管22.224を介して予御加熱用の加熱器214への通路用の管230に送られた。空気圧縮器218からの圧縮された空気の他の部分は管226を通って空気分離医域228中に送られ、そこで酸素は当技術の専門家に公知の適当な手段により圧縮された空気から分離された。管224からの空気が加えられている生成した酸素なはこのよう

な酸変に富んだ空気を通すために管230を介して予備加熱用の加熱器214を通って混合器216に供給された。空気分離区域228中では、空気中にあるアルゴンを包含する不摂性気体も含有している窒素能229が工程から除去され、そして窒素気体部生物として一般に回収された。

第五図からわかる如く、空気からの純粋な酸素 施の完全な分離は必要でないが、自動的熱リホー ミング器 2 4 2 へ供給される空気の含有量を富ま せるだけの酸素に富んだ流れだけが得られるべき であることはわかるであろう。第五図の図式的工 程図中に示されている如く、管 2 2 9 は窓業また は少なくとも窓素に富んだ流れを空気分離プラン ト 2 2 8 から離して遅ぶ。それは区域 2 2 8 には いる火気空気の約 1 %を構返しているアルゴンの 全てではないは相当の割合を含有することができ

構成水を管232およびボイラー供給水ポンプ 234を介して熱交換器132中に送り、その中

特問昭59-97501 (28)

で水は下記の加きその枝の点から再額調された再 前還水と一緒に加熱されそして水源気が発生する。 熱交換器236中で発生した水源気は管23 8を介して組合器216に送られる。 組合器21 6中で得られた酸素に富んだ空気、水源気および 炭化水素原料の組合物は入口管240を介して自 動的熱リホーミング器242中に加えられる。

リホーミング器242中では、炭化水素原料、水源気および酸素の入口流が放初にリホーミング器242の首部分242a内に露呈されている接触の果状の一体化坦体上に担持されている接触部分の酸化触媒中に送られた。第一の触媒はからの酸は動いは自動的熱リホーミング器242の主要は水源の分242b内に合利されている自金族金属水源の分~42b内に合利されている第二の触媒と水源に進んだ。一般に上記の如く、入口流の炭化水溶原料合有量の全部より少ない部分を第一の触媒と対かは料の一部を形成するなら、それらは第一の触が以料の一部を形成するなら、それらは第一の触

 は区域中の条件下で水素化分解されてより軽質の
 C 1 ~ C 4 成分類となった。第二の触線区域中で
 実施される水蒸気リホーミング反応は、 H 2 O を
 未競化の次化水素類と反応させて水素および一酸
 化炭素を生成した。一般に入口流成分類(次化水 索、酸素および水蒸気)は自動的熱リホーミング器 2 4 2 中で反応して H 2 . C O . C O 2 .
 N 2 、 H 2 O および少量の残存メタンを生成した。

自動的熱リホーミング器242からの流出物は 管244を介して上記の如き熱交換器236中に 送られた。管244中の流出物の擬版は過熱され た水花気が熱炎機器236中で効果的に発生する のに充分高いものである。交換器236中での熱 交換後に自動的熱リホーミング流出物は管248 を介して高温移動転化区域250に送られた。 健 流は管248を介して通って高温移送転化区域2 50にはいってくる流出物中の水流気の割合を高 めて移動転化用の反応条件を改良することができ

å.

順型的には、目動的熱リホーミング器242からの管244中の旋出物の温度は1600~19.00で(871~1038℃)の温度であることができ、そしてそれは熱突換器235中で下記の如き移動転化用に適している温度である約800~900で(427~482℃)の温度に冷却されるであろう。

移動転化器は一般に流れりホーミング操作と共に使用される。流れリホーミングにおいて、炭化水流は日, Oと反応して主として水素および一酸化炭素並びに永反応の炭化水素類を含有している生成物気体を生成する。一酸化炭素水準を減少させるして水素収率を高めるためには、水蒸気リホーミング方法の流出物をいわゆる移動転化器中に送ることもでき、その中で流出物を公知の型の触媒と複触させ、その上で下配の反応式に従い一般化皮素が日, Oと反応して二酸化炭素および水素を生成するであろう:

CO+H, O=CO, +H,

この水気体移動反応はしばしば二段階、すなわ ち高い反応速度を確保するための第一の高温段 防,例えば800~900°F(427~482 ℃)、 および反応の全体的収率を高めるための第 二の低温段階、例えば700~750下(371 ~3990)、で実施される。従って、第五図に 示されている如く、リホーミング器242からの 流出物は竹244、246を介して高温移動反応 器区域250中に送られ、その中でそれは適当な 触媒と接触して移動反応を実施する。区域250 から出ると、移動-反応した流出物は管252を 介して碇族処理区域254に送られ、それは例え ば公知の酸化鉄または酸化亜鉛乾燥除去方法の如 き気体流の磁数含有量を除去もしくは減少するた めの適当な装置或いは破焼および破黄化合物類を 除去するための公知の醍醐方法からなることがで きる。磁鉄処理区域254からの処理された流出 物は管258を介して低温移動反応器区域258

特間昭59-97501 (80)

に送られ、その中で第二の低級移動反応が実施されて一般化炭素が二酸化炭素および水素に転化される。主としてNz、Hz、COzおよびHzのを含有している生成した水素および窒素に富んだ気体量が低温移動転化器区域258から管260を介して選択的酸化区域270中に加えられるために送られた。

選択的酸化区域270に送られる前に低温移動 反応器区域258からの流出物は冷却わよび分離 区域262中で冷却されそして水がそこで液化される。 作成した液化された水が構成水と一緒に管 266を介してボイラー供給水ポンプ234から 熱交換器236に送られる。 気体は冷却区域26 2中で選択酸化区域270中で実施される選択酸 化反応用に適している温度に冷却され、そこには 冷却された流出物は管260を介して送られる。 他の酸素は選択的酸化区域270にはいる流出物 中に加えられ、そしてそれには管272を介して 正確空気の側流を取りいれそしてこれは選択除

た從出物と混合することにより行われた。管27 2を介して加えられる補充用空気の並は、選択酸 化方法用に充分な酸素を供給するためおよび約3 : 1の生成物合成気体中での窓業対水業のモル比 の闪力を与えるように計算された。選択酸化区域 270はいずれの遊択的酸化力法であってもよ く、ここでは滋出物中に含まれている玦存一般化 **炭素が触媒と接触して水素の存在下で一酸化炭素** も二酸化炭素に酸化させる。この目的用の非常に 効果的な触媒はエンゲルハード・コーポレーショ ンにより間様SPLECTOXOとして販売され ている。アンモニア製造操作において使用される 選択的酸化力法は、エンゲルハード・コーポレー 『ションに譲渡されたBonacci他の1980 年12月9日に発行された米国特許明韶督4、8 38,468中に示されている。選択的酸化処理 後に、処理された流出物は管274を介して一般 化炭素除去区域276に送られ、そこで流出物の

区域270中への通路用の管260中で冷却され

残存二酸化炭素含有量が適当な公知の方法により さらに誠じられる。合成気体中の二酸化炭素の除 去または非常に低い傾までの減少は、特別の温度 および圧力条件下ではアンモニアと反応してカル パメートを生成するという点で有利であり、そし てこれはもちろんアンモニア合成方法において望 ましくない。

従って、選択的機化方法は痕跡量の炭素酸化物の除去または減少用に使用され、そしてそれは下記の如くメタン化区域282中で生成するメタンの量を放少にするため望ましい。そのようなメタンの生成は生成物である水素を積毀しそして一酸化炭素含有量を区域270中で実行可能に減少させることが好適である。

二酸化炭素が観じられた旋出物は管278を介して第二の冷却および分離区域280中に送られ、その中では他の水がそこから液化されそして水液化物を管268、286を介して工程に水流気として戻すための熱交換器238に再循環させ

ることができる。

冷却された気体を次にメタン化区域282中に 送り、そこで残存炭素酸化物類がメタン化段階に おいて触媒上に接触し、缺段階において水素が C タンを性成するために利用される炭素 は の変存版が非常に少ないことが低浸される炭素 れ っ。生成したメタンはアンモニア合成方法でありそしてその中で増加する傾向がある。 従って、メタンを他の不活性物と一緒にアンモニア合成過程から排入でよりないないのない。 で合成過程から排気しなければならる一般でよったは で合成はアンモニアと反応して場角的に分解す たは上記のアンギニアと反応に分かの水素 可 たは上記のカルバメートを生成する二般でよった たは上記のアンバメートを生成する二般で たないては経路響に対して舒適な

メタン化区域282からの液出物はそこから生 成物合成分体として除去され、そして管284を 値ってアンモニア合成工程に送られる。第五段は

特爾昭59-97501(81)

いわゆるアンモニア合成過程を説明しており、モ こで智284からの生成物合連気体は管286を 介して合成気体圧縮器288に送られ、その中で それは高圧、すなわち1,000~15,000~ PSI、にアンモニア会成用に通している約20 0~600℃の比較的低温において圧縮される。 川崎された合成気体は管290を介してアンモニ ア合成反応器292に送られ、その中には窒素を 水素と反応させてアンモニアを生成するのに直し ている触媒が含有されている。合成気体中の少田 合だけの復済および水素がアンモニア合成反応器 292の触媒により一回通過でアンモニアに伝化 され、モレで部分的に反応した気体が冷却および 分離区域294中に送られ、その中で流出物はア ンモニアをそこから液体として液化させるのに充っ 分なほど冷却される。アンモニア合成触媒はK。 O. SiOz およびAlzOz で三重に促進され ている鉄酸化物類(Ferorbacker)か らなっている。種々の形および型のこのアンモニ

ア合成無似または他のアンモニア合成無奴を使用 できる。 典型的な組成は、 Fe 2 0/3 64 - 6 6 重益%; F e O 2 9 - 3 1 重量%; A 1 . O . 2 - 3 新世%; S 1 O 2 O - O . 8 重量%; K 2 O 0-2 乗鼓%である。アンモニアは管296を介 レて除去される。 残存している合成気体は管29 8を介して再循環され、その中で管284からの 新しい合政気体が補充され、そしてアンモニア合 成過程中に再婚題させられる。過程中の不活性気 体の増加を調節するために、排気管299はアン モニア合成遊程中に循環している気体の一部分を 除去する。管299から除去された排気ガスを当 技術の専門家に公知の如く処理してそこからアル ゴン、アンモニア、メタン、COzおよび他の不 姆物類を験去し、そして合成気体として工程に展 すこともできる.

一般に、アンモニア合成気体を発生させるための自動的熱リホーミング用の主要な操作条件は予 備加熱すなわち入口温度(第五図の線240にお

ける)、自動的熱リホーミング器242内および 人口流内(第五図の線240)の圧力、酸素対度 表の比、H2 O対炭素の比、並びにN2 対炭素の 比である。炭素に関する配逸はもちろん炭化水素 の炭素含有量であり、そしてそのような比の全て は炭素の原子数に対するO2 またはH2 Oのモル・ 数として表わされている。 被方法は普通炭素酸化 物類を合成気体製造の一部として水素に転化さ せ、アンモニア合成用には自動的熱リホーミング 器を示す(CO+H2)/N2 のモル比が約3: 1 であることが望ましい。

上記の割き自動的熱リホーミング方法を使用することにより、多種の炭化水素質原料類を使用できることにより、多種の炭化水素質原料類を使用できることで収まけば水素を含有している合成気体に効率的にしかも経済的に転化させることができる。上記の割き石油および石炭から誘導される炭化水素類のおよびに炭素一含有化合物類を与える生物一誘導された原料類、例えばメタン並びにH、OおよびNを化合物中でまたは元素状で使用

できる。そのような原料類は磁黄または磁黄化合物類も含有できる。原料の磁黄含有が充分高いなら、第五関中に示されている如き磁黄処理区域が一般に必要であろう。酸素および窒素が認められる量で生物 - 誘導された原料中に存在しているなら、それらは工程用の「空気」の少なくとも一部分を処決することもでき、従って工程に加えられる火災空気を減少させることができる。

下記の実施例11および12は本発明に従って使用される自動的熱リホーミング器用の典型的な機作条件を示している。実施例により示されている如く、一般に合成気体中のメタン合有量の過度の増加を避けるためには圧力を高めながられ、O対Cの比を増加させる。



特局昭59- 97501(32)

0.8060(13.2)

2.1535(31.4)

0.5646(8.2)

0.4156(6.0)

17757 (6868°C) 18407 (1004°C)

	実施例11 '	実越例 1 2
le <i>I</i>)	35気圧(525psia)	67.7気圧(1015psie)
成人温度	1200 T (649°C)	1200 T (649°C)
流入流 (3	В К	
図の線240)	
(ポンド-	-	
モルノ時間	(EN)	(モル*)
C H 4	1.000 (20.0)	1.000 (18.2)
Н г О	2.500 (50.0)	3.000 (54.5)
0,	0.5722(11.4)	0.6012(10.8)
N,	0.9300(18.6)	0.8060(18.4)
施加维(វ ធ្	
図の型244)	
(ポンド・	-	
モルブ時間	C EE	
C H .	0.0185(0.3)	0.0198(0.3)
H a O	2.275 (35.5)	2.8067(40.9)

石炭気化液体類類からの合成天然ガス製革
第六図に関して記すと、液体炭化水素器生物を
二次的 S G に転化するために使用される自動的熱
リホーミング区域を包含する石炭気化プラントの
図式的工程図が示されている。例えばLur8i
のデザインに従うものの如き典型的な石炭気化プ
ラントには石炭を粉砕しそしてふるいわけて石炭
粒子を寸法により分類するための石炭粉砕および
ふるいわけ区域310および必要であろう例えば
疣やなどの如き他の処理が包含されており、歧区
坡310には石炭が適当な手段により選ばれる。
激細粉砕された石炭は手段312により粉末プラ

·-0-

0.9300(14.5)

0.5891(9.4)

0.3851(8.0)

2.1830(34.3)

0 -

N .

Н 2

c o

CO2

出口数度

ント 3 1 4 に選ばれ、そこには水および空気が供給されをしてその中で石炭が燃焼してプラントに必要な水蒸気および電力が発生する。

相い石炭流は手段316により石炭気化器31 8に供給される。石炭気化器318は例えば回転 底格子を有するLurgi型固定床反応器の如き 適当なデザインであることができる。水産気は管 320、322を介して粉末プラント314から 石炭気化器318に送られる。

空気分離プラント324には空気が供給されており、そしてそれは適当な技術により空気から酸素液を分離する。電楽は管326を介して除去され、そして酸素は管328、330を介して石炭気化器318に移される。上記の如きLurgi型石炭気化器デザインの場合には水蒸気および酸素が割い石炭粒子の降下流と対旋的に気化器中に送られる。石炭気化器318中で保たれている温度および圧力の条件下では、気化例5Gは石炭気化器3418中で液体の炭化水素副生物と一緒に

充作し、それらの両者は石炭気化器318から管332を介して除去される。灰は石炭気化器318から管334を介して除去される。気化剤SGおよび液体の炭化水素部生物は冷却区域336中で冷却され、そこから液体の炭化水素器生物が管338を介して除去される。気化剤SGは管340を介して気体生成区域342に送られ、その中で二酸化炭素および硫化水素がそこから適当な公知の処理により除去される。

被体膜化水素關生物は管338を介して気体ー 液体分離区域346に送られ、ここでアンモニア および気化されたフェノール物質を含有している 気体状部分が大部分分離されそして管348を介 してフェノール類分離区域350のガへ除去さ れ、ここでアンモニアを含有している排気ガスが 管382を介して分離および除去される。フェ ノール類は管354を介して配合区域356に送 られ、ここで回収されたフェノール類を気体一 液 体分離区域346から管358を介して分離され た液体と混合する。

再記合されたフェノール類および管380中の 液体からなる液体炭化水素原生物用の典数的な組 速を表XIIに示す。

11 X X

典型的女炭化水类液体副生物組成

<u>决约</u>	平均式	平均分子量
1)油	C 1 9 . 6 H 1 0	180
2) # - N	$C_{(1) \cap T} \cdot H_{(1) \cap B} \cdot O$	1 5 8
3)フェノール類	C , H , O	. 1 0 8
4)1). 2)および		

3)の配合物 C., H., O. 162 设化水衰調生物は符360を介して関体分除表区 速362に送られ、そこで灰および取質タール成 分類が分離されそして符364を介して除去され る。 炭化水素調生物は区域362中での関体分除 去相の例えば遮過および/または蒸留の如き適当 な技術により処理できる。そのような方法では、 環化水素調生物類中の金属類および残存灰は放棄 型タール部分と一緒に除去される。

競体分およびの風想および取倒タール個分類を 験表するための適当な方法または方法の組合せを 使用できるが、特に有用なそして効果的な方法は 大出軸の譲渡人であるエンゲルハード・コーポ レーションにより開発されたARTSM処理であ る。この方法はアスファルト状点処理方法を実施 するためにARTCATTM物質を使用し、それ は取り石油または他の炭化水素含有潤分類をさら に価値ある物質類に処理するために適するように させる処理において非常に有効でありそして効果 のである。

作364を介して除去された反対よび重質タールはその中の可燃性価値物を燃焼させるための動力プラントに関環されてそれに燃料として供給される石炭を補充する。このようにして処理された確保の安化水楽選生物は管366を介して熱炎換

器368中に送られてその中でそれは下配の如き 間接的熱交換により加熱され次に混合器370中 に送られる。

施実施は空気分離区域324から管328を介して移され、そして水蒸気は動力プラント314から符320、374を介して下配の如き間接的 熱交換用の熱交換器376中に送られ、そして次 に混合器379に送られ、そこで酸素、水蒸気および処理された液体線化水素調生物は混合され、 そして管378を介して自動的熱リホーミング器 380に人口流として送られる。

リホーミング器380中では炭化水素調生物、 水珠気および酸素の混合物はリホーミング器38 0の首部分380a中に含まれている第一の触媒 区域内で接触的に酸化され、そして比較的重質の 未酸化炭化水素類は比較的軽質の成分類、大部分 がC1 炭化水素類、に水素化分解され、非常に少 品のC1 およびC3 炭化水素類を伴なう。メタン が水素化分解により得られる主な炭化水素生成物 である。自動的無りホーミング器380に供給される读化水裏個生物の特別の性質およびそこで使用される特別の操作条件によるが、皮化水素側生物は実質的に完全にH2、H2O、CH4、COおよびCO2を含有している気体状の生成物に成物には動いたのがある。しかしながら、、相当量の重要としている。となりないがあっては第二の触媒区域をリホーミングを発380の主要本体部分380ト内に配置できる。第二の触媒区域中では水素気の大変な大変がよび皮を伸作物類に転化させる。

二次的SG中で高いメクン会有量を与えることが望ましい。従って、常382を介して出ていく 気体の出口温度は好適にはリホーミング器380中で生成するC: およびC。 化合物類の量を減少させるように調固される。例えば、常382における的1400平(760℃)の出口温度は第一の触数区域内の物質をほとんどがC: 戻化水素

特開昭59-97501 (34)

部、すなわちCO、CO2 およびCH。、に水糸 た分解させるのに値足のいくものであることが見 出されている。下記の加き一般化炭素および水素 を反応させてメタンとするためのメタン化段階が 終方法で暗便に使用されている。従って、リホー ミング器380中の条件をその中で得られる気体 中で3:1よりわずかに高い水素対一酸化炭素の モル出を提供するように調節することが望まし く、減モル比において二種の気体類が反応してメ タンおよびH2 Oを生成する。

リホーミング器380からの統出気体は管382を介して熱交換器376中に送られ、そこで酸品および水族気がそれぞれ管372および374を語って混合器370に送られる。リホーミング器流出物を次に熱交換器368中に送って、管386中にはいってくる液体の炭化水素調化物を加熱する。福即されたリホーミング器流出物気体は管382を介して送られて区域384を福即し、その中で気体は格即されそして水がそこから管3

86を介して分離される。 為却された二次的SGは符388を介して行340中に送られ、そこで気化 関5Gと混合され、そして一緒にされた大気 がはない。 その中に送り、その中では以び出まるのかに送り、その中ではないない。 はない はなり ない ない はない でき345を介して除るのではないにより ない でき345を介して除る。 ははにより そこでその中に含まれているのとははは、そこにしから領ないによりそこのはないのは、そこにないのは、そこにないのは、そこにないのは、そこにないのは、そこにないのは、そこにないのは、または「SNG」と称されているのは、ないでは、ないである。

下記の実施例は操作条件並びに戻および重要 タールをそこから除去するために上記の如く処理 されている液体の炭化水素調性物の処理で得られ た結果を例示しているものである。

火施例13

人口旅

(第四回の組成物	中の378) ポンドーモルノ時
1)原料 - 表米の((4)項 828
2)水蒸泵	18,216
3) 6 湯	1,802
O. MCOH	H, O対Cの比
9.176	2.00
1 1130 6 31 10 (20	

人口境の温度 (第六図中の378)=800 字(427℃) 圧力-31 気圧。

旋曲物级体

(第六国の組成物中の376)	ポンドーモル/晦
•	
Н 2	8,325
н 2 О	11,212
CH 4	2.300
со	2.87
COz	4.229

後出物気体の温度 (第六関中の382)-1400 P (780 で) 旅出物気体の圧力=30気圧。

日。〇およびCO。を除去しそしてCOおよび 日。をメタン化によって転化すると、宝として水 実およびメタンを含有している合成の天然ガスが 二次的SGから得られ、気化朝SNGから得られ る合成の天然ガスを補充する。

天然ガスからの液体炭化水素製造

特開昭59-97501(36)

物设化水素類も選ぶ。 炭化水素原料圧縮器 4 1 2 は炭化水素原料を高圧に圧縮し、その圧力で自動 的熱リホーミング操作が実施される。 加熱器 4 1 4 はいずれの一般的デザインであってもよく、 そ してそれはその中の燃料を燃焼させてその中を 迫 る彼れに対する間接的熱交換により予備加熱を与 えるための燃焼器手段(示されていない)を包含 できる。

空気圧縮器418には入口管420を介して大 気空気が供給され、そして圧縮された空気は流出 管422を介して空気分離区域424に送られ、 減区域は空気の成分類を分離するための一般的な ブラントまたは手段からなっている。本質的に空 気の酸素および変素は分離され、電器は管426 を介して除失されそして分離された酸素は管42 8を介して加熱器414中に送られ、その中でそれは肌核的熱交換により加熱されそして加熱されたして加熱されたして加熱されたして加熱された砂素流は次に混合器416に送られる。空気分 ロブラント424は例えば冷却和分離方法、胶鉱 福迪水を等430およびボイラー原料水ポンプ432を介して熱交換器434中に加え、その中で水を下記の加き方法のその後の時点から得られる時節扇水と一緒に加熱する。熱交換器434中で発生した水蒸気は管436、438を介して黏合器416に送られる。管438中で、管436からの水蒸気は下記の如き方法のその後の時点から時間環される二酸化炭素と混合される。メタン並びに帰生物皮化水素類、水蒸気、酸素および形

放力法または無機吸収剤もしくは炭素分子ふるい

を使用する圧力-振動吸収方法を包含する空気分

産方法のいずれの適当な質を使用することができ

5.

合し、そして管440を介して自動的熱リホーミング器442に送る。 リホーミング器442中で、管440を通る人 口流記合物は最初にリホーミング器442の首部

分442a内に配設されている蜂の巣状の一体化

顕斑された二酸化炭素を混合器416中で充分混

田体上に担持されている接触部分的酸化触媒中を 通過する。第一の触媒区域からの適出物は自動的 熱リホーミング器442の主要本体部分442 b 中に含有されている自金族金属水獲気リホーミン 労勉媒からなる第二の触媒区域中に送られる。

O、 CO。 およびH2 Oからなる出口結合物を出口符444中で生成する。

自動的熱リホーミング器442からの流出物は 管444を介して上記の如き熱交換器434中に 送られる。管444中の旋出物の温度は充分高い 温度において加熱された水蒸気が熱交換器434 中で有効に発生できるように充分高いものであ る。熱交換器434中での熱交換後に、冷却され た旅出物は管448を介してCO。除去区域44 8に送られ、その中で二酸化炭素は一般的手段に より気体流から分離される。除去された二酸化炭 素は竹438を介して上記の如き混合器416に 所循環される。二酸化炭素排気管450は例えば **電気分離プラント424中で分離された酸素中に** 今まれている我存着ガス類および窄衡の如き不活 性物の生成を破少する必要があるなら、工程から 可循環二艘化炭素の一部分を除去する。水もり ホーミング器の旋出物から除去され、そして管4 52を介して管430に再循環され、次に敲工程

への再循環用にポイラー原料水ポンプに送られる。

そこから二酸化皮素およびHiOが除去されておりそして木質的に一酸化皮素および水素からなる治却された流出物気体は管454を介してF-丁介成反応器に送られる。F-丁方法で使用される反応器の型およびその中で保たれている工程条件により、F-丁合成に送るための水素対一酸化炭素の積々の比を選択できる。合成気体中の水素対一酸化炭素の比は、管438を介して再循環される二酸化炭素の比がよび入口流440中に加えられる日:O対炭素の比を調節することにより調節される。下表X皿はCO・およびH:Oの除去後の生成物合成気体のH:対CO比に対する種々のこれらの要素の効果を説明している。(1)~(4)の番号のついた四種の場合が示されている。

淡米皿

生成物気体H。/CO比に対する自動的熱リホー

ミング操作要素の効果

 人口製度
 1290 T

 形力
 400 P S I A

 リホーミング器出口温度

 (路七級の管444)
 1750 T

入口流(第七図の線440)。

	モルノ	時		生成物気体
孤む	H . O	CH.	CO, O, H, O/	C H. /CO H:
(I) ·	1	1	0.2 .5117 .83	2.22
(2)	2	1	0.2 .5030 1.86	2.79
(3)	1	1	0.6 .5322 .71	1.85
(4)	1	1	0.6 .5500 .63	1.59
F - T	合成员	応器に	こ供給される合成:	気体中のH.
対CO	の新く	16+	tは、F-丁介成:	装置中で使用
される	反応報	の型ま	りよび使用される:	工程条件に依

の操作組度および400psIaの圧力における 典型的な水素対一酸化炭素比を用いる公知のFっ T反応器の四種の型を記している。

N X V

反応器の型	H 2 / C O
机特殊	2 . 4
你一味	2.0
スラリー	0.7
港路	0.7

水発明に従って使用される自動的熱リホーミング 器は、メタン放料またはメタンおよび再循環炭化 水素原料のリホーミングにおけるそれの融通性お よびリホーミング器に対して広い比の二酸化炭素 再循環物をそれが処理できる能力のため、選択さ れたいずれの水実対一酸化炭素の比を提供するの に良く適している。一般に、低いH2〇対炭素の 止および高いC〇2再循環は生成する合成気体中 で比較的低い水実対一酸化炭素比を与える。

1.59の水素対CO比が出ましい汲XVに示

されている場合(4)に関して、第七図の工程図 に関する典型的な操作条件を以下に配す。

存して使えることもできる。下衷XRは300℃

V X X

入口温度 1200P) 第七段の線440中) 圧力 400psia) 統出温度 1750下

リホーミング器

<u>ポンド モル/時</u> リホーミング器 リオ

(第二図の線444中)

•		
. 7	Ç II -	as ur
(<u>in 1</u>	:図の線440)	(<u>節七図の線444</u>)
Ηę		1.6923
H 2 O	L	1.2358
СН4	1	0.0359
co		1.0640
CO,	0.6	9.5000
0 -	0.55	

特開昭59~ 97501(37)

(最き)

フィッシャー/トロプス

11 人

(第七図の線 4 5 4)

H₂ 1.6923
H₂O -CH₄ 0.0359
CO 1.0640
CO₂ --

再び第七例を参照すると、典型的な二酸化炭素排促速度は自動的熱リホーミング器 4 4 2 に供給される 1 モルの C H。または阿等物当たり 0 、 1 モルである。自動的リホーミング器 4 4 2 に供給される 炭素原子の約9 0 % は F - T 反応器中で被体の 炭化水素類に 転化される。

一般に、適当な型の炭化水素合成反応器、特に 公知の型のフィッシャーートロプス反応器が自動 的結りホーミング器と組合されて水発明に従って

Deckwer落、「F-T Process
Alternatives Hold Promise」論文、Oil & Gas Journ
ai、1980年11月10日の198~213
点、およびMichael J.Baird、R
ichard SchehlおよびWillia
m P. Haynes著、「ピッツバーグ・エネルギー・テクノロジー・センターにおいて194
4年から研究されたフィッシャーートロプス方
法」論文、1nd、Eng、Chem、Res、Dev.、1980、19、175~191頁参

本質的には、フィッシャー・トロプス合成は一 酸化炭素の水素化である。種々の化合物類が得られるが、主反応は

 $n C O + 2 n H_2 \rightarrow - (C H_2) - + n H_2 O$ によりまとめられる。適当な触媒、例えばF e 。 を用いると、水も反応し

CO+H2O+H2+CO:

使用できる。しかしながら、 ガソリンおよびディーセル燃料の製造に向いているFIT反応器および工程条件はFIT工程から自動的熱リホーミング器への商業的にあまり望ましくない炭化水 裏顔生物の再循環物量を被少させる傾向があるで あろう。スラリー型反応器および担持床型反応器 の両者がガソリン製造用に向いている。

部七図に示されている如く、希望する水素対一 酸化炭素比の合成気体が管454を介して熱交換 器456に送られ、その中でそれはF-丁合成反 応器458からの流出物と熱交換され、そして加 熱された合成気体は管460を介して反応器45 8中に送られ、そこからそれは管462を通って 出て、そして上記の加熱交換器456中にはいってくる合成気体と熱交換しながら流過する。

フィッシャー・トロプス合成およびそれを実施するために使用される種々の反応器デザインのフィッシャー・トロプス反応器が当技術でよく知られている。例えば、Wolf-Dieter

その結果全体的な反応は

 $nCO+nH_2 \rightarrow (CH_1)$ $n+nCO_2$ と記すことができる。

ある範囲の後化水楽類が合成において得られ、 それの分布は使用されるF-丁酸級、使用される 反応器の限などに依存している。 典型的には、 合 成される安化水素類はほとんどが18 (CH。) ~約20,000の範囲内の分子量を有する核分 かれしていないパラフィン組およびオレフィン組 からなっている。

部七図を参照すると、F~T 存成反応の冷却された生成物類は管464を介してカラム466により表わされている蒸留区域に送られ、その中でF・T 存成で得られる炭化水素類の混合物が紹分に分離される。 第七図に示されている如く、 液体 存職ガス (LPG) は管468を介して、ガソリン部分は管470を介して、そしてディーゼル 溜分は管472を介して、除去される。 明らかに、異なる生成物温合物を得るためおよび混合物の関

特開昭59~ 97501 (98)

存を変えるためにフィッシャー・トロプス合成を 週節できる。

管468、470および472から除去された 間分より削柔的に価値の少ない軽質および重質分 類は加熱器414中へ送るための管478と連結 しているそれぞれ管474および476を介して 自動的熱リホーミング器442に、HC圧縮器4 12を介して管478中に加えらる天然ガスと一 結に、再類属させることができる。次に次化水来 配合物は加熱器414中に送られ、それは上記の 如き配合器416に送られる前に間接的に熱交換 加熱するためのものである。

表X 型はF-工合成反応器の二種の型で得られる典型的な炭化水素生成物および副生物混合物を示している。



を含有するであろう。それにもかかわらず、自動 資熱リホーミング器442中で使用される白金族 金属放棄および本発明に従う自動的熱リホーミン グ器442の操作により、このリホーミングの難 しい原料を効果的にリホーミングさせて水素およ び一般化炭素をそこから供することができる。も ちろんガンリンおよびディーゼル細分類も価値あ る生成物類である。

本発明をそれらの特に好適な態棒に関して詳細に記してきたが、当技術の専門家は前記の事項を読みそして理解した時には本発明および特許請求の範囲の制神および範囲内であるなら被好適な懸縁を改変できることは理解されよう。

4 [凶前の簡単な説明]

第一図は本意明に従う接触部分的酸化装置を具体化している自動的熱リホーミング器の研究室用またはパイロットプラント寸法の膨縁の図式的な期間拡大図である。

第二隊は本発明に従う接触部分的酸化方法を水

、二種の型のフィッシャー・トロプス反応器に対す

	収率,	重量%
皮化水岩潤分	担投店	スラリー反応器
Ci	12.7	2.2
C 2 - C 4	36.3	31.7
ガソリン	28.7	56.5
ディーゼル	9.5	7.3
重要分	3 . 5·	0.6
アルコール姐	· 8 . i	1 . 7
M III	1.2	
合計	100	1 0 0

XX VI

る炭化水素収率

表 X 取中で同定されている C 1 、 C 2 - C 4 、 取質分、アルコール類および酸類器分類は 典数的 には 皮化水素 湖生物類として自動的熱リホーミン が器 4 4 2 に再類環されるであろう。 これらの 再 循環流は オレフィン類並びにいくらかの芳香族 類

楽に富んだ気体の製造用の工業用プランド中に一 体化する一方法を説明しているプラントの工程図 である。

第三図は第二図中に示されているプラント中で使用するのに適している本党別に従う接触部分的 酸化装置を用いる自動的熱リホーミング器の商業 的プラント寸法の態縁の断頭拡大立前図である。

第三A図は第三図の装置の接触部分的酸化部分の拡大部分図である。

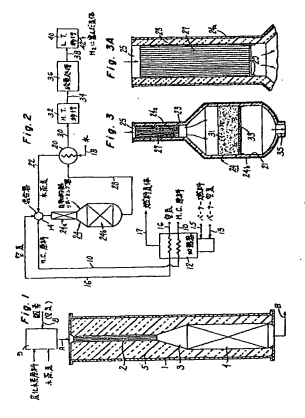
第四國は本発明の一態様に従う合成気体製造区 域を包含しているメタノール合成プラントの図式 的工程図であり、融合成気体医域は自動的無り ホーミング器を包含している。

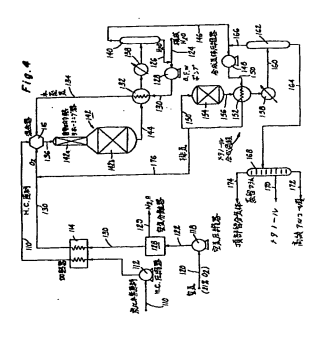
第五関は本発明の一應様に従う合成気体製造区 域に包含されているアンモニア合成プラントの図 式的工程図であり、被合成気体医域は自動的熱り ホーミング器を包含している。

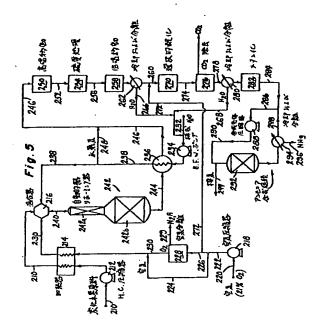
第六図は石炭気化器からの液体皮化水素調生物 を二次的合成天然ガスに転化させるための目動的 リホーミング区域を包含している石炭気化プラン トの図式的工程図である。

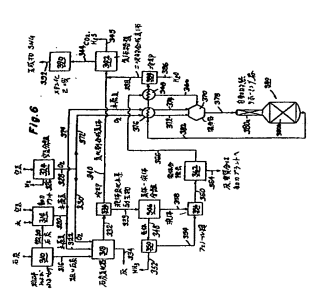
第七図は普通は気体状の炭化水素類(およびフィッシャー・トロプス合成からの再類環された 炭化水素類)を水素および炭素酸化物類合成気体 に転化させるための自動的リホーミング区域を包 合しているフィッシャー・トロプス合成プラント の図式的工程図である。

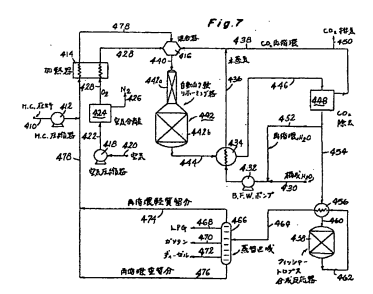
特許山瀬人 エンゲルハード・コーポレーション 代理人 弁理士 小田島 平 古 評価額 景波調











特問昭59- 97501 (41)

・第1頁の続き

@1982年9月30日@米国(US) 優先権主張

@1430200

@430320

②1982年9月30日③米国(US)

30430451

Ø1982年9月30日@米国(US)

@1430452

ウイリアム・テイー・マクシア 加発 明 者

· +- F

アメリカ合衆国ニユージヤージ ィ州08836マーチンズビル・ウ

イーマツクロード774

⑩発 明 者 ロバート・エム・ヤリントン

> アメリカ合衆国ニユージヤージ ィ州07090ウエストフイールド

・ウィンチウツドロード320

ウイリアム・ビユカナン 明 仰発 者

> アメリカ合衆国ニユージヤージ イ州07090ウエストフイールド

マーセラスドライブ737

手数被正型

明和58年12月29日

特許庁長官 若杉和夫政

1. 事件の表示

昭和58年特許顯第179530号

2. 発明の名称

水素に貫んだ気体を製造する方法

3、福正をする省

事件との関係 特許出版人

住所 アメリカ合衆国ニュージャージイ州08830 イセリン・ウッドアベニューサウス7.0

名称 エンゲルハード・コーポレーション

4.10

平 107 東京都港区赤坂1丁目9番15号 住所 (3)

日本自転車会 压名 (6078) 弁理士 小田島 M. į.

5. 福正命令の日付

なし

G. Mil. 0 N 80

明和書の「特許請求の範囲」の個

7. 報正の内容

本願明御出の「特許請求の範囲」を別様の適り訂正する。

朔紙

[特許請求の範囲]

1. 炭化水素質原料、H. Oおよび酸素含有酸化 削気体を含有する人口流を少なくとも譲敗化水器 負 原料の接触酸化を開始するのに充分な高さの予 備加熱温度に予備加熱し、そして疎予備加熱した 人口焼を第一の触媒区域(2 4 a) 中に導入して その中で接触部分的酸化を行うことにより水系に 富んだ気体を製造する方法において、

(a) 第一の触媒区域(24a)がその中に伸び ている複数の気体旋通路を有しそしてその中に分 散されている触媒有効量のパラジウムおよび白金 触吸必分を有する一体化物体(27)を含有し、 該第…の触媒区域(24a)中に導入する炭化水 お智以料、H。Oお上び酸素の量を拡入口流中で 少なくとも約0、5のH2〇対じの比および少な くとも約0.2の0。対Cの比を保つが該原料の 全ての炭素をCOaに酸化させるのに必要な化学 量論的なの酸素より少ないように調節し、

(b) 故第一の触媒区域 (24a) 中の予備加熱 した入口流を該一体化物(27)上で該パラジウ ムおよび白金触媒成分と接触させてその中で少な くとも充分量の該炭化水紫原料の接触酸化を開始 および持続させて、破第一の触媒区域(24a) 中で未酸化のCsもしくは存在しているならそれ より高級な炭化水素をC。以下の炭化水素類に分 解させるのに少なくとも充分高いような高温を 群、ここで硖一体化物体(27)の少なくとも一 部の温度は誠入口流の発火温度より少なくとも約 121℃高く、それにより主として水浆、炭素酸 化物類および破軽質炭化水素類を含有する第一の 触媒区域流出物を生成し、そして

(c) 第一の触媒区域流出物を水楽に富んだ気体 として取り出す、

ことを特徴とする方法。

2.さらに炭化水素質以料が炭化水素原料であ り、そして段階(b)で得られる高温が鉄路一触 処区域流出動中に競存している炭化水素を外部か ら為をそれに供給する必要なしに放奴的に水蒸気 リホーミングするのに充分な品さであることを特 放とする特許泊水の範囲第1項記憶の方法。

3. さらに該第一の位数区域(24a)が該一体 化物体上に担持されている耐火性酸化金属単体層 たに広がっているパラジウム、白金および、任意 にロジウム位数成分を含有することを特徴とする 特許請求の範囲第1または2項に記載の方法。

4 . さらに毎時 1 . 触収容量当たり少なくとも 1 0 0 , 0 0 0 容量の容量速度を被第一の磁媒区域 (2 4 a) 中で保つことを特徴とする特許額求の範囲が 3 項記録の方法。

5. さらに該的一の触媒区域(24a)中に導入する误化水溝質原料、H · O および酸素の最をその中で約0.5~5のH · O 対C 比および約0.2~0.8のO · 対C 比を与えるように関節することを特徴とする特許請求の範囲第1または2項に記載の方法。

6. さらに該方法をほぼ大気圧から142kg/

с四° までの圧力において実為することを特徴と する特許が求の処理的1または2項に記憶の方 法。

7. さらに該的一の位置区域投出物を高温に保ちながら該第一の位盤区域(24 a)から自金族金属水森気リホーミング位数(31)を中に合有している第二の位数区域(24 b)に送り、そして被第二の位数区域(24 b)中で該水森気リホーミング位数(31)と接触させて該第一の位数区域、24 b)の企びでは、そして政治にの位数区域(24 b)の流出物を水素にて、1000円の位数区域(24 b)の流出物を水素にて、1000円の位数により出し、

さらに該酸化削気体が酸素に富んでいる空気を含みをしてそこで該第一の酸媒区域(24a)中に導入する原料、H,Oおよび酸素の最を 並入口流中で約0.5~5のH。O対C比および 約0.35~0.65のO。対C比を維持するように関節し、そして該第二の陰媒区域(24b)

の該紙出物が冷却された合成気体を含み、酸冷却された合成気体中の一酸化炭素を出。Oと反応させて水池を生成し、磁黄含有化合物類および出。Oを減合成気体から除去し、融合成気体をアンモニア合成過程(286、290、292、298)中に通して水流を窒素とアンモニア合成競媒上でアンモニア合成条件において反応させ、そしてアンモニアを被アンモニア合成過程から生成物として取り出すことを特徴とする特許的水の範囲が2引記載の方法。

9 · さらに缺第一の陰媒区域(24a)中に昭 人する原料、H。O、空気および障害の量を缺入 山板 (240) 中で的1~4のH。O対C比およ び約0.5~0.6の0。対C比を与えるように 四節し、そして限力法を高圧で実施することを特 数とする特許請求の範囲第8項記載の方法。

10. さらに該第一の触媒区域(242a)を約 954~1316℃の温度に保ち、モレて越第一 の触媒区域適出物を被第二の強線区域(242 b)中に実質的に同一の温度で導入することを特 数とする特許額束の範囲第8項記載の方法。

11・第二の無数区域の無数有効金属類が90~ 10重量器の、好適には80~60重量器の自食 および10~90重量器の、好適には20~40 重量器のロジウムを含む特計請求の範囲第7項記 数の方法。

12. さらに触第一の触媒区域焼出物を高限に保 ちながら腰第一の触媒区域(24a)から自金店 金組水洗気リホーミング絵媒(31)を中に合わ している第二の触媒区域(24b)に送り、そし て融第二の触媒区域(24b)中で融水振気リホ ーミング磁媒(31)と接触させて限第一の無線

特闘昭59- 97501 (43)

区域後出物中の炭化水溶類を日、Oと反応させて そこから水密および炭溶酸化物類を生成させ、そ して静助二の放照区域(24b)の後出物を水落 に富んだ気体として取り出し、

さらに被除化剤気体が除棄を含有しそして 融第一の除媒区域(1424)中に導入する原料、H,Oおよび除業の最を該入口施(136) 中で約0.5~3のH,O対C比対よび約0.3 5~0.85の0。対C比を維持するように潤師し、そして被第二の般媒区域の譲渡出物が合成気体を含有し、融合成気体を発却しそして競魚含有化合物類およびH,Oを融合成気体から除去し、減合成気体をメタノール合成過程(148、150、156、160、166)中に通して水ボを収表酸化物類とメタノール合成機集上でメタノール合成条件において反応させ、そしてメタノールを減メタノール合成機集上でメタノールを減メタノール合成機能として取り出すことを特徴とする特許請求の範囲第2 の出載の方法。

重量%のロジウムを含む特許額水の額囲第12項 記載の方法。

17. さらに核第一の協媒区域流出物を高温に保 ちながら核第一の能媒区域(24 B)から白金族 金越水蒸気リホーミング協課(31)を中に含有 している第二の磁媒区域(24 b)に送り、そして な諸二の磁媒区域(24 b)中では水蒸気リホーミング触収(31)と接触させて該第一の協謀 区域流出物中の炭化水素額をH、Oと反応させて まこから水素および皮素酸化物類を生成させ、そ して該第二の強媒区域(24 b)の流出物を水素 に消んだ気化として取り出し、

13 · 立ちに独皮化水 在公原料が皮化水器原料 エカリ、モレマ予印加熱烈度が約472~760℃ であることを特徴とする特許請求の管理第12項 記載の方法。

14. さらに被第一の位数区域(142a)中に 遊人する原料、H2O約よび險素の量を放入口施 (136)中で約1~2.5のH2O対C比較よ び約0.5~0.6のO2対C比を維持するよう に偶節し、そして被方法を高圧で実施することを 特徴とする特許額水の範囲第13項記載の方 洗。

15、さらに該印一の急機区域を約954~13 16℃の制度に保ち、そして額印一の急機区監路 出物を被第二の急級区域中に実質的に同一の温度 で消入することを特徴とする特許請求の範囲第1 3項記載の方法。

16・第二の触媒区域の筋膜有効金属類が90~ 10重量多の、射適には80~60重量%の自金 および10~90重量%の、射適には20~40

<u>一部の温度は該入口流の発火摂度より少なくとも</u> 約139°C高いが約1,093°C以下であり、謎 酸化簡気体が酸素を含み、そして顛第一の儲媒区 越中に導入する液体皮化水素副生物、H 。O およ び酸素の量を、該入口遊(378) 中で約0.5 ~5のH, O対C比および約0.15~0.4の O。対C比を維持するように関節し、それにより 主としてメタン、水素、一酸化炭素、二酸化炭 る第一の院嫂区域遊出物を生成し、そこで陸遊出 物を処理区域 (384、342) に流して二酸化 した第一の磁媒区域旅出物を二次的合成気体とし て取り出し、そして破気化剤合成気体および該二 次的合成気体をメタン化区域(390)中でメタ ン化してそれから白塊の天然ガスを与えることを <u>特质とする特許施求の簡顯第2項配位の方法。</u> 18・さらに腋筋一の筬斑区壊疫出物を高段に促

ちながら独第一の殷媒区域 (3 B O a) から中に

特開昭59- 97501(44)

水底気リホーミング触媒を含有している第二の結 姓氏 埃(380b)に通し、そして終第一の益螺 送域旅出物を練算二の弦螺区域(380b)中で 地水原気リホーミング触螺(31)と接続させて その中の炭化水素類をH。Oと反応させてそれか ら水煮および炭素酸化物類を生成し、そして酸奶 二の触媒区域放出物を放進出物として触染足区域 (384、342)に送ることを特徴とする特許 山水の範囲第17項配数の方法。

19 · さらに予備加熱性度が的427~649℃ であることを特徴とする特許額求の範囲第18項 記載の方法。

20. さらに旅が一の陰螺区域 (380a) を約760~1093℃の温度に保ち、モレて旅第一の触媒区域旅出物を旅第二の除媒区域 (380b) 中に実質的に同一の温度で導入することを特徴とする特許前来の強盟第18項記載の方法。

21 - 第二の触媒区域の陰疾有効金属類が90~10m⇒%の、好資には80~60重量%の自金

および10~90重量器の、好益には20~40 低量器のロジウムを含む特許請求の管開第17項 記載の方法。

22. さらに敵部一の協媒区域流出物を高限に保 ちながら敵部一の協模区域(24a)から自金族 全国水孫気リホーミング協媒(31)を中に仕有 している第二の協権区域(24b)に送り、そし て韓第二の協模区域(24b)中で酸水族気リホーミング協模(31)と接続させて破第一の協模 区域液出物中の炭化水裏類をH2Oと反応させて そこから水素および皮素酸化物類を生成させ、そ して融第二の協模区域(24b)の流出物を水森 に富んだ気体として取り出し、

さらに 酸 次化 水 楽質 駅 村 が 面 常 は 気体 の 次 化 水 楽 駅 料 で あり、 酸 酸 化 剤 気 体 が 酸 湾 を 含 有 し、 そ して 酸 第一 の 位 媛 区 竣 (4 4 2 a) 中 に 導 人 す る 紙 料、 H 2 O 封 よ び 酸 素 の 敬 を 融 入 口 旋 中 で 約 0 . 5 ~ 5 の H 。 O 対 C 比 お よ び 約 0 . 4 ~ 約 0 . 6 5 の O 。 対 C 比 を 鑑 持 す る よ う に 顕 節

し、減第二の触媒区域(442b)の流出物が水 書、一様化炭素および二酸化炭素を含有している 気体混合物を含み、そしてそれを二酸化炭素をそれ 低域(448)に送り、そこで二酸化炭素をそれ から分離し、分離した二酸化炭素を被入口流(4 40)に入口流が約5~20モル%の二酸化炭素 を含有するのに充分な量で再循環させ、そして ま 第二の触媒区域(442b)の二酸化炭素除去流 出物を水素および炭素酸化物類を含有している合 成気体として得ることを特徴とする特許請求の絶 関第2項記載の方法。

23 さらに水素および炭素酸化物類を含有する 減合成用気体を炭化水素合成反応器(458)に 適しそこでCOおよびH。を反応させて異なる分 ではの流常は液体の炭化水素類を含む炭化水素類 を生成し、生成した炭化水素類を生成物および腐 生物液に分離し、そして生成した炭化水素類の 調生物焼を積入口流(440)に酸炭化水素類列の の一部として再循環させ、そして皮化水素類の生 成物税を取り出すことにより、 該合成気体から通常は液体の皮化水変類を合成することを特徴とする特許額水の範囲第22項配数の方法。

24. さらに予備加熱選度が約427~760℃ でありそして該方法を高圧で実施することを特徴 とする特許請求の処理第23項記憶の方法。

25. さらに被第一の微級区域(442a)を約954~1316℃の出度に保ち、モレて被第一の急破区域流出物を酸第二の急級区域(442b)中に災質的に同一の阻度で導入することを特徴とする特許請求の範囲第<u>24</u>項記憶の方法。

26. 第一の触媒区域の总質有効金属類が10~ 90 電債%の、好過には25~75 取量%のパラジウムおよび90~10 重量%の、好適には75~25 重量%の白金を含む特許請求の範囲第1または1項に配数の方法。

27. 第一の放送区域の放送有効金属類が60~ 40重量%のパラジウムおよび40~60重量% の自分を含む特許額水の額週第26項記録の方 Vie